

#### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGER Internationales Büro



# INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation <sup>5</sup>: A61K 31/275, 31/42 C07C 255/21, 255/23, C07D 261/18 C07D 317/66, 413/12

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 91/17748

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

28. November 1991 (28.11.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP90/01800

(22) Internationales Anmeldedatum: 24. Oktober 1990 (24.10.90)

(30) Prioritätsdaten:

P 40 16 178.1 18. Mai 1990 (18.05.90) DE P 40 17 020.9 26. Mai 1990 (26.05.90) DE P 30 17 043.8 26. Mai 1990 (26.05.90) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HO-ECHST AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Postfach 80 03 20, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BARTLETT, Robert, R. [US/DE]; Sandbergstraße 20, D-6100 Darmstadt (DE). KÄMMERER, Friedrich-Johannes [DE/DE]; Am Gänsborn 3a, D-6203 Hochheim am Main (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: HOECHST AKTIENGESELL-SCHAFT; Zentrale Patentabteilung, Postfach 80 03 20, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT, AT (europäisches Patent), AU, BB, BE (europäisches Patent), BF (OAPI Patent), BG, BJ (OAPI Patent), BR, CA, CF (OAPI Patent), CG (OAPI Patent), CH, CH (europäisches Patent), CM (OAPI Patent), DE, DE (europäisches Patent), DK, DK (europäisches Patent), ES, ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GA (OAPI Patent), GB, GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KP, KR, LK, LU, LU (europäisches Patent), MC, MG, ML (OAPI Patent), MR (OAPI Patent), MW, NL, NL (europäisches Patent), NO, RO, SD, SE, SE (europäisches Patent), SN (OAPI Patent), SU, TD (OAPI Patent), TG (OAPI Patent), US.

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Mit geänderten Ansprüchen und Erklärung.

# **Best Available Copy**

(54) Title: ISOXAZOLE-4-CARBOXAMIDES AND HYDROXYALKYLIDENE-CYANOACETAMIDES, DRUGS CONTAINING THESE COMPOUNDS AND USE OF SUCH DRUGS

(54) Bezeichnung: ISOXAZOL-4-CARBONSÄUREAMIDE UND HYDROXYALKYLIDEN-CYANESSIGSÄUREAMIDE, DIESE VERBINDUNGEN ENTHALTENDE ARZNEIMITTEL UND DEREN VERWENDUNG

$$\begin{array}{c|c}
 & R^3 \\
 & R^2 \\
 & R^3
\end{array}$$
(I)

$$NC - C - C - N = R^3$$

$$R^7 = C$$

$$R^8 = R^8$$
(Ia)

$$NC - CH - C - N < R^3$$
 $R^7 < 0$ 
 $R^8$  (Ib)

(57) Abstract

Isoxazole-4-carboxamide derivatives and hydroxyalkylidene-cyanoacetamide derivatives are suitable for the treatment of cancer diseases. These compounds can be prepared by prior art methods. Some of them are new and are suitable, in addition, for the treatment of rheumatic diseases.

#### (57) Zusammenfassung

Isoxazol-4-carbonsäureamidderivate und Hydroxyalkyliden-cyanessigsäureamidderivate eignen sich zur Behandlung von Krebserkrankungen. Diese Verbindungen lassen sich nach bekannten Verfahren herstellen. Ein Teil der Verbindungen ist neu und eignet sich zur Behandlung von Rheumaerkrankungen.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	ES	Spanien	ML.	Mali
AU	Australien	FI	Finnland	MN	Mongolei
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Faso	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	GN	Guinea	NO	Norwegen
BJ	Benin	GR	Griechenland	PL	Polen
BR	Brasilien	HU	Ungarn	RO	Rumänien
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SE	Schweden
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SU	Soviet Union
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	us	Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland	MC	Monaco	-	verenigle basen von Ankriks
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		

## Beschreibung

Isoxazol-4-carbonsäureamide und Hydroxyalkyliden-cyanessig. säureamide, diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel und deren Verwendung

In der Literatur sind eine Reihe von Verfahren zur Herstellung von Isoxazol-4-carbonsäureamide beschrieben worden (DE 25 24 959; DE 26 55 009; DE 34 05 727).

Aus der Europäischen Patentschrift 13 376 ist bekannt, daß 5-Methylisoxazol-4-carbonsäure-(4-trifluormethyl)-anilid aufgrund seiner pharmakologischen Eigenschaften als Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Antipyretikum und Analgeticum eingesetzt werden kann, sowie zur Behandlung der multiplen Sklerose Verwendung findet. Dort sind ebenfalls Verfahren zur Herstellung dieser Verbindung beschrieben.

Es wurde nun gefunden, daß Isoxazol-4-carbonsäureamide der Formel I und Hydroxyalkylidencyanessigsäureamide der Formel Ia und ihrer tautomeren Form Ib Antitumoraktivität aufweisen. Viele der bekannten Antitumormittel erzeugen während der Therapie als Nebenwirkungen Übelkeit, Erbrechen oder Durchfall, die auch eine ärztliche Behandlung im Krankenhaus nötig machen. Ferner verändern diese Arzneimittel auch die Wachstumsgeschwindigkeit von anderen körpereigenen Zellen, welche dann zu Symptomen wie beispielsweise Haarausfall oder Blutarmut (Anämie) führt. Diese Symptome konnten bei der Behandlung von Menschen und Tieren mit den Verbindungen der Formel I nicht beobachtet werden. Diese Wirkstoffe haben im Gegensatz zu den bisher bekannten cytotoxischen Antikrebsmitteln nicht die Eigenschaft das Immunsystem zu beeinträchtigen (Bartlett, Int. J. Immunopharmac., 1986, 8: 199-204). Damit eröffnen sich neue Wege der Tumortherapie, denn das körpereigene

Abwehrsystem wird nicht beeinträchtigt, während Tumorzellen am Wachstum gehindert werden. Überraschenderweise werden eine Vielzahl von Tumorzellen durch diese Wirkstoffe gehemmt, während Zellen des Immunsystems, wie z.B. T-Lymphozyten nur bei einer bis zu 50-fach höheren Konzentration gehemmt werden.

Die Erfindung betrifft daher die Verwendung von mindestens einer Verbindung der Formel I, Ia oder Ib

$$\begin{array}{c|c}
 & 0 \\
 & 1 \\
 & C \\
 & N \\
 & R^2
\end{array}$$
(I)

$$NC - C - C - N < R^3$$
 $R^7 - C - N < R^8$ 
OH

$$NC - CH - C - N < R^3$$
 $R^7 = 0$ 
(1b)

ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder gegebenenfalls mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen, wobei  $\mathbb{R}^1$  für

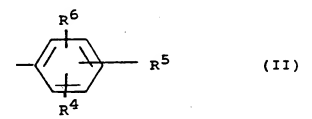
- a) Wasserstoff,
- b) Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen,
- c) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- d) Phenyl,

 $R^2$  für

- a) Wasserstoff,
- b) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
- c) Phenyl-(C1-C2)-alkyl, insbesondere Benzyl,
- d) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,

# $\mathbb{R}^3$ für

- a) einen ein-, zwei- oder dreikernigen, ungesättigten heterocyclischen Rest mit 3 bis 13 C-Atomen und 1 bis 4 Heteroatomen aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, wovon höchsten eines von Stickstoff verschieden ist, im Ringsystem bedeutet, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert durch,
  - 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 2) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
  - 3) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 4) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
  - 5) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 5.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 6) Nitro,
  - 7) Hydroxy,
  - 8) Carboxy,
  - 9) Carbamoyl,
  - 10) Oxogruppe,
- b) einen Rest der Formel II,



in der  $\mathbb{R}^4$ ,  $\mathbb{R}^5$  und  $\mathbb{R}^6$  gleich oder verschieden sein können und für



- 1) Wasserstoff,
- 2) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 3) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 4) in der R<sup>4</sup> für Wasserstoff und R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gemeinsam mit dem Phenylring der Formel II einen Naphthalinring bilden,
- 5) in der R<sup>4</sup> für Wasserstoff und R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> einen Methylendioxyrest bilden,
- 6) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 7) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 7.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 8) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylmercapto,
- 9) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylmercapto, ein- oder mehrfach substituiert durch
   9.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 10) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 11) Nitro,
- 12) Cyano,
- 13) Hydroxy,
- 14) Carboxy,
- 15) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylsulfonyl,
- 16) Carbalkoxy, mit 1 bis 3 C-Atomen in der Alkylkette,
- 17) Benzoyl,
- 18) Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  18.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  18.2 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl,
  18.3 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy,
- 19) Phenyl,
- 20) Phenyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  20.1 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy,
  20.2 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  20.3 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl,
- 21) Phenoxy,

- 22) Phenoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
  22.1 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy, ein- oder mehrfach
  substituiert durch
  - 22.1.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 22.2 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 22.3 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 22.3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod.
- c) einen Rest der Formel III,

$$-(CH_2)_n$$
- $COOR^{10}$  (III)

in der R<sup>10</sup> für

- 1) Wasserstoff
- 2) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, n für eine ganze Zahl von 1 bis 12,
- d) R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen 4- bis 9-gliedrigen Ring bilden, substituiert durch,
  - 1) Carbonyl am N-Atom benachbarten C-Atom,
- e) R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen 5- bis 6-gliedrigen Ring der Formel IV bilden,

$$-N \longrightarrow W$$
 (IV)

in der W für

- 1)  $CH_{2}$ -,
- $2) CH_2 CH_2$ ,
- 3) -CH<sub>2</sub>-CH-, CH<sub>3</sub>
- 4)  $\text{CH}_2$  CH-,  $\text{C}_2\text{H}_5$

- 5) -CH<sub>2</sub>-CH-, OH
- 6) CH<sub>2</sub>-O- oder
- 7) -CH<sub>2</sub>-S-

R<sup>7</sup> für a) Wasserstoff,

- b) Alkyl mit 1 bis 17 C-Atomen,
- c) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- d) Phenyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)-alkyl, insbesondere Benzyl;

R<sup>B</sup> für a) Wasserstoff,

- b) Methyl,
- c) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,

steht zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Krebserkrankungen.

Unter diesen Arzneimitteln sind bevorzugt die Verbindung 5-Methylisoxazol-4-carbonsäure-(4-trifluormethyl)anilid (Verbindung 1) und N-(4-Trifluormethyl)-2-cyan-3-hydroxy-crotonsäureamid (Verbindung 2).

Geeignete physiologisch verträgliche Salze der Verbindung der Formel I sind beispielsweise Alkali-, Erdalkali- und Ammoniumsalze einschließlich solcher von organischen Ammoniumbasen.

Zu den ein-, zwei- oder dreikernigen, ungesättigten, heterocyclischen Resten mit 3 bis 13 C-Atomen gehören beispielsweise Thienyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, Pyrazinyl, Pyridazinyl, Imidazolyl, Thiazolyl, Thiazolinyl, Oxazolyl, Thiadiazolyl, Benzoxazolyl, Benzimidazolyl, Chinolyl, Pyrazolyl, Acridinyl, Indolyl, Tetrazolyl oder Indazolyl.

Die Verbindung der Formel I und deren physiologisch verträgliche Salze eignen sich in besonderer Weise zur Behandlung von einer Vielzahl von Krebserkrankungen. Zu den Krebsarten die besonders durch diese Verbindungen gehemmt werden, gehören beispielsweise Leukämie, insbesondere chronische Leukämie des T- und B-Zelltyps, Lymphknotenkrebs, z.B. Hodgkin's oder non-Hodgkin's Lymphom, Karzinome, Sarkome oder Hautkrebs. Die Wirkstoffe können entweder für sich alleine, beispielsweise in Form von Mikrokapseln, in Mischungen miteinander oder in Kombination mit geeigneten Hilfs-und/oder Trägerstoffen verabreicht werden.

Die Herstellung der Verbindung der Formel I, Ia oder Ib erfolgt auf bekannte Weise (DE 2 524 959; DE 2 655 009; DE 3 405 727; DE 2 524 929; DE 2 555 789; DE 2 557 003).

Die Verbindungen der Formel I, Ia oder Ib lassen sich herstellen, indem man

a) eine Verbindung der Formel V,

$$\prod_{N = 0}^{0} \ddot{\ddot{c}} - x$$
(V)

in der X für ein Halogenatom, vorzugsweise Chlor oder Brom steht und  $\mathbb{R}^1$  die in Formel I angegebene Bedeutung hat,

mit dem Amin der Formel VI

$$H-N < R^2$$
(VI)

worin  $\mathbb{R}^2$  und  $\mathbb{R}^3$  die in Formel I angegebene Bedeutung hat, umsetzt, oder

b) eine Verbindung der Formel VI

$$\begin{array}{c}
 & \text{HC-OR}^1 \\
 & \text{CH}_3\text{-CO-C-CONH} \\
 & & \text{R}^5
\end{array}$$
(VI)

worin  $R^1$  für  $(C_1-C_4)$ -Alkyl steht und  $R^4$ ,  $R^5$  und  $R^6$  die in Formel I angegebene Bedeutung haben, mit einer zweckmäßig mindestens äquimolaren Menge Hydroxylamin in einem organischen Lösungsmittel behandelt, oder

c) eine Verbindung der Formel V, in der X und R<sup>1</sup> die obengenannte Bedeutung haben, mit einem primären aliphatischen Amin der Formel VII

$$H_2N - (CH_2)_n - COOR^{10}$$
 (VII)

worin n und  $R^{10}$  die in Formel I angegebene Bedeutung haben, umsetzt, oder

d) eine Verbindung der Formel V, in der X und R<sup>1</sup> die obengenannte Bedeutung haben, mit einem Lactam der Formel VIII,

$$H-N = \begin{pmatrix} CH_2 \end{pmatrix}_{m}$$
 (VIII)

in der m eine ganze Zahl von 1 bis 6 bedeutet, umsetzt, oder

e) eine Verbindung der Formel V, in der X und  $\mathbb{R}^1$  die obengenannte Bedeutung haben, mit einem Amin der Formel IX,

in der W die in Formel I angegebene Bedeutung hat, umsetzt, oder

f) die Verbindung der Formel I in Gegenwart eines basischen Mittels in die entsprechende Verbindung der Formel Ia oder Ib umsetzt. WO 91/17748

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind neue Verbindungen der Formel I,

$$\begin{array}{c}
C \\
R \\
C \\
R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^3 \\
R^2
\end{array}$$
(I)

ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder gegebenenfalls ihre physiologisch verträglichen Salze, wobei

## R<sup>l</sup> für

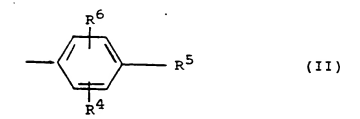
- a) Wasserstoff,
- b) Alkyl, mit 2 bis 6 C-Atomen,
- c) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- d) Phenyl,

## $R^2$ für

- a) Wasserstoff,
- b) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,
- c) Benzyl,

## R<sup>3</sup> für

- a) Pyridyl ein- oder mehrfach substituiert durch,
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 3) Nitro,
  - 4) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
  - 5) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
- b) einen Rest der Formel II,



in der  $\mathbb{R}^4$ ,  $\mathbb{R}^5$ ,  $\mathbb{R}^6$  gleich oder verscheiden sein können und für

- 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 2) Nitro,
- Wasserstoff,
- 4) Benzoyl ein- oder mehrfach substituiert durch 4.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod, 4.2 Methyl,
  - 4.3 Methoxy,
- 5) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 5.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 6) (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 6.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 7) Hydroxy,
- 8) Alkylsulfonyl, mit 1 bis 3 C-Atomen in der Alkylkette,
- 9) in der  $\mathbb{R}^4$  für Wasserstoff und  $\mathbb{R}^5$  und  $\mathbb{R}^6$  gemeinsam einen Methylendioxyrest bilden,
- 10) Cyano,
- 11) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylmercapto,
- 12) Benzoyl,
- 13)  $(C_1 C_4) Alkyl$ ,
- c) Pyrimidinyl ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- d) Indolyl
- e) Indazolinyl

steht.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind neue Verbindungen der Formel Ia oder der Formel Ib,

$$NC - C - C - N \stackrel{\text{Q}}{\underset{\text{R}}{\nearrow}}$$

$$R^{3}$$

$$R^{8}$$

$$R^{7} \stackrel{\text{OH}}{\longrightarrow}$$

$$R^{8}$$

$$NC - CH - C - N = R^3$$

$$R^7 = 0$$

$$R^8$$
(1b)

ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder gegebenenfalls ihre physiologisch verträglichen Salze, wobei die Reste  $\mathbb{R}^3$ ,  $\mathbb{R}^7$  und  $\mathbb{R}^8$  unter

- a) mit R<sup>7</sup> für
  - Wasserstoff,
  - 2) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen

mit R<sup>8</sup> für

- 1) Wasserstoff,
- 2) Methyl

mit R<sup>3</sup> für

- 1) Phenyl
- Phenyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
   1 Halogen,
   Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach
  - 2.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod, steht
- b) mit R<sup>7</sup> für
  - 1) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
  - 2) Wasserstoff,
  - 3) CF<sub>3</sub> ,

mit R<sup>8</sup> für

- 1) Wasserstoff,
- 2) Methyl,
- 3) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,

mit R<sup>3</sup> für

- 1) Pyridyl,
- Pyridyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
   1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
   Ethyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 3) Pyrimidinyl, substituiert wie bei 2)
- 4) Thiazolyl, substituiert wie bei 2) und 4.1 Alkoxycarbonyl, mit 1 bis 3 C-Atomen in der Alkylkette,
- 5) Benzothiazolyl, substituiert wie bei 2),
- 6) Benzimidazolyl, substituiert wie bei 2),
- 7) Indazolyl, substituiert wie bei 2),
- 8) Phenyl,
- 9) Phenyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 9.1 Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 9.1.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
    - 9.2 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
    - 9.3 Methylendioxyrest,
    - 9.4 Nitro,
    - 9.5 Benzoyl,
    - 9.6 Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
      - 9.6.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
      - 9.6.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
      - 9.6.3 Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
      - 9.6.4 Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod, steht,
    - 9.7 Carboxy,
    - 9.8 Hydroxy,
    - 9.9 Phenoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
      - 9.9.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
      - 9.9.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- c) mit R<sup>7</sup> für
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,



mit R<sup>8</sup> für

- 1) Wasserstoff,
- 2) Methyl,

mit R<sup>3</sup> für

1) einen Rest der Formel III,

$$-(CH_2)_4-COOR^{10}$$
 ,

in der R<sup>10</sup> für

- 1.1 Wasserstoff,
- 1.2. Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
- n für eine ganze Zahl von 1 bis 8, steht,
- d) mit R<sup>7</sup> für
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, steht,

 ${\bf R}^8$  und  ${\bf R}^3$  zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen 4- bis 9-gliedrigen Ring bilden, substituiert durch

2.1 Carbonyl am N-Atom benachbarten C-Atom, oder

 ${\tt R}^8$  und  ${\tt R}^3$  zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen Piperidinring bilden gegebenenfalls substituiert durch Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,

bedeuten.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung der neuen Verbindungen der Formel I, Ia oder Ib und/oder mindestens eines von deren physiologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von Arzneimitteln zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Rheumaerkrankungen.

Gegenstand der Erfindung sind auch Arzneimittel, die aus mindestens einer Verbindung der Formel I und/oder mindestens



PCT/EP90/01800.

eines von deren physiologisch verträglichen Salzen bestehen oder mindestens einen dieser Wirkstoffe neben pharmazeutisch geeigneten und physiologisch verträglichen Trägerstoffen, Verdünnungsmitteln und/oder anderen Hilfsstoffen enthalten.

Die erfindungsgemäßen Arzneimittel können oral, topisch, rektal oder gegebenenfalls auch parenteral appliziert werden, wobei die orale Anwendung bevorzugt ist.

Geeignete feste oder flüssige galenische Zubereitungsformen sind beispielsweise Granulate, Pulver, Dragees, Tabletten, (Mikro)Kapseln, Suppositorien, Sirupe, Säfte, Suspensionen, Emulsionen, Tropfen oder injizierbare Lösungen sowie Präparate mit protrahierter Wirkstoff-Freigabe, bei deren Herstellung übliche Hilfsmittel, wie Trägerstoffe, Spreng-, Binde-, Überzugs-, Quellungs-, Gleit- oder Schmiermittel, Geschmacksstoffe, Süßungsmittel oder Lösungsvermittler, Verwendung finden. Als häufig verwendete Hilfsstoffe seien z.B. Magnesiumcarbonat, Titandioxid, Laktose, Mannit und andere Zucker, Talkum, Milcheiweiß, Gelatine, Stärke, Cellulose und ihre Derivate, tierische und pflanzliche Öle, Polyäthylenglykole und Lösungsmittel, wie etwa steriles Wasser und ein oder mehrwertige Alkohole, z.B. Glycerin, genannt.

Vorzugsweise werden die pharmazeutischen Präparate in Dosierungseinheiten hergestellt und verabreicht, wobei jede Einheit als aktiven Bestandteil eine bestimmte Dosis mindestens einer der Verbindung der Formel I und/oder mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salze enthält. Bei festen Dosierungseinheiten, wie Tabletten, Kapseln, Dragees oder Suppositorien, kann diese Dosis bis zu etwa 300 mg, bevorzugt jedoch etwa 10 bis 50 mg betragen.

erfolgen.

Für die Behandlung eines an Leukämie erkrankten erwachsenen Patienten (70 kg) sind - je nach Wirksamkeit der Verbindungen der Formel I und/oder deren physiologisch verträglichen Salze am Menschen - Tagesdosen von etwa 5 bis 300 mg Wirkstoff, vorzugsweise etwa 25 bis 100 mg, bei oraler Verabreichung indiziert. Unter Umständen können jedoch auch höhere oder niedrigere Tagesdosen angebracht sein. Die Verabreichung der Tagesdosis kann sowohl durch Einmalgabe in Form einer einzelnen Dosierungseinheit oder aber mehrerer kleinerer Dosierungseinheiten als auch durch Mehrfachgabe unterteilter Dosen in bestimmten Intervallen

Schließlich können die Verbindungen der Formel I und/oder mindestens eines von deren physiologisch verträglichen Salzen bei der Herstellung der vorgenannten galenischen Zubereitungsformen auch zusammen mit anderen geeigneten Wirkstoffen, beispielsweise anderen Antitumormitteln, Immunglobulinen, monoklonalen Antikörpern, immunstimulierenden Agenzien oder Antibiotika, formuliert werden. Diese Verbindungen können auch begleitend zu einer Strahlentherapie verabreicht werden.

Pharmakologische Prüfungen und Ergebnisse

Als Wirksamkeitstest von Chemotherapeutika wurde der in vitro Proliferationstest von Zellkulturen herangezogen.

Beispiel 1
Proliferations-Versuch

Clicks-/RPMI 1640 Medium (50:50) mit L-Glutamin ohne NaHCO<sub>3</sub> in Pulverform für 10 l (Seromed, Biochrom, Berlin, FRG), wird in 9 l Aqua bidest gelöst, und steril in Flaschen a 900 ml filtriert.

Waschmedium

900 ml Grundmedium werden mit 9,5 ml 7,5%iger Natriumhydrogencarbonat-Lösung und 5 ml HEPES (N-2-Hydroxyethyl-Piperazin-N-2 Ethanolsulfonsäure) (Gibco, Eggenstein, FRG) abgepuffert.

## Gebrauchsmedium

900 ml Grundmedium plus 19 ml NaHCO3-Lösung (7,5 %; 10 ml HEPES-Lösung und 10 ml L-Glutamin-Lösung (200 mM)).

Medium für die Mitogeninduzierte Lymphozytenproliferation Gebrauchsmedium wird mit 1 % hitzeinaktiviertem (30 min, 56°C) foetalem Kälberserum (FCS) angesetzt.

## Tumorzellmedium

Für die Haltung der Tumorzellen und Hybridomzellen wird Gebrauchsmedium mit 5 % FCS angesetzt.

## Kulturmedium für Zellinien

Für die Haltung der Zellinien werden 900 ml Gebrauchsmedium mit 10 % FCS, 10 ml NEA (non-essential amino acids)-Lösung (Gibco), 10 ml Natrium-Pyruvat-Lösung (100 mM, Gibco) und 5 ml 10<sup>-2</sup>M Mercaptoethanol gemischt.

Gewinnung und Aufarbeitung der Milzzellen für die Mitogeninduzierte Lymphozytenproliferation

Die Mäuse werden durch Zervikaldislokation getötet und die Milzen steril entnommen. Auf einem sterilen Sieb mit einer Maschenweite von 80 "mesh" werden die Milzen zerschnitten und mit dem Stempel einer Plastikspritze (10 ml) vorsichtig in eine Petrischale mit Gebrauchsmedium passiert. Zur Entfernung der Erythrozyten aus der Milzzellsuspension wird das Gemisch etwa 1 min, unter gelegentlichem Aufschütteln in hypotonischer, 0,17 M Ammoniumchloridlösung bei Raumtemperatur inkubiert. Die

Erythrozyten werden dabei lysiert, während die Vitalität und Reaktivität der Lymphozyten nicht beeinflußt wird. Nach Zentrifugation (7 min/ 340 g) wird das Lysat verworfen, die Zellen zweimal gewaschen und dann im jeweiligen Testmedium aufgenommen.

Mitogeninduzierte Lymphozytenproliferation

5x10<sup>5</sup> aufgearbeitete Milzzellen aus weiblichen NMRI-Mäusen wurden zusammen mit verschiedenen Mitogenen und Präparat in 200 μl Testmedium pro Vertiefung in Flachboden-Mikrotiterplatten pipettiert. Folgende Mitogen- und Präparatkonzentrationen wurden verwendet:

Concanavalin A [Serva]: 0,5 - 0,25 - 0,12 µg/ml Lipopolysaccharid [Calbiochem]: 1,0 - 0,5 - 0,1 µg/ml Phytohämagglutinin [Gibco]: 0,5 - 0,25 - 0,12 % Stammlösung Pokeweed mitogen [Gibco] Verbindung 1 oder 2: 50, 25, 10, 7,5, 5, 2,5, 1, 0,5, 0,1 µMol

Als Positivkontrollen wurden die Gruppe mit Mitogenzusätzen, ohne Präparat definiert. Bei den Negativkontrollen handelte es sich um Zellen in Kulturmedium mit Präparat ohne Mitogenzusätze. Jede Mitogenkonzentration wurde mit allen Präparatkonzentrationen vierfach getestet. Nach 48 h Inkubation bei 37°C/5 % CO2 wird den Zellen 25  $\mu$ l/Vertiefung Tritium-Thymidin (Amersham) mit einer Aktivität von 0,25  $\mu$ Ci/Vertiefung (9,25x10<sup>3</sup> Bq) hinzugefügt. Es schließt sich eine weitere Inkubation, unter den gleichen Bedingungen, für einen Zeitraum von 16 h, an. Zur Auswertung des Testansatzes werden die Zellen über ein Zellerntegerät (Flow Laboratories) auf Filterpapier geerntet, wobei nicht eingebautes Thymidin in einer gesonderten Abfallflasche gesammelt wird. Das Filterpapier wird getrocknet, ausgestanzt und zusammen mit 2 ml Szintillator (Rotiszint 22, Firma Roth) in Vials gegeben,

die dann noch 2 h bei 4°C gekühlt werden. Die Menge, der von den Zellen eingebauten Radioaktivität wird in einem Beta-Counter (Firma Packard, Tricarb-460c) gemessen.

Aufbereitung der Tumorzellen und Zellinien für den Proliferations-Test

Die im Test verwendeten Tumorzellen oder Zellinien werden in der logarithmischen Wachstumsphase der Stammhaltung entnommen, zweimal mit Waschmedium gewaschen und im entsprechenden Medium suspendiert.

Durchführung und Auswertung der Proliferations-Tests

Der Proliferations-Test wurde in Rundboden-Mikrotiterplatten durchgeführt. Verbindung 1 und Interleukine wurden in je 50  $\mu$ l/Vertiefung des entsprechenden Mediums gelöst und die Zellzahl (5x10<sup>5</sup>) wurde mit 100  $\mu$ l/Vertiefung eingestellt, so daß sich ein Endvolumen von 200  $\mu$ l/Vertiefung ergibt. In allen Tests wurden die Werte vierfach bestimmt. Zellen ohne Präparat und ohne Wachstumsfaktor wurden als Negativkontrolle definiert und Zellen ohne Präparat mit Wachstumsfaktor ergaben die Werte für die Positivkontrolle. Der Wert der Negativkontrolle wurde von allen ermittelten Werten abgezogen und die Differenz aus Positivkontrolle minus Negativkontrolle wurde 100 % gesetzt.

Die Platten wurden 72 h bei 37°C/5 % CO<sub>2</sub> inkubiert und die Proliferationsrate wurde entsprechend wie bei der Mitogeninduzierten Lymphozytenproliferation bestimmt.

Die Zellinien wurden von der Stammsammlung, American Type Culture Collection (ATCC), entnommen.

Die Tabelle 1 zeigt die Konzentrationen bei denen eine 50 %ige Hemmung auftritt:

## Tabelle 1

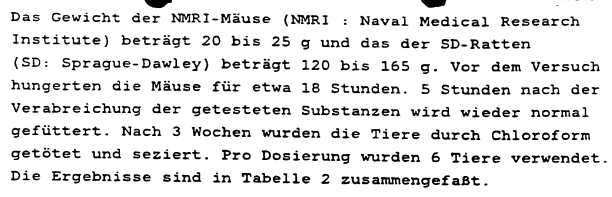
Zellinie	Ursprung	ED <sub>50</sub>	
CTLL	Maus T Zellinie (T <sub>c</sub> -Clon IL-2)	40-50	μМ
HT-2	Maus T Zellinie (IL-2)	40-50	μМ
CTL-J-K	Maus T Zellinie (T <sub>C</sub> , IL-2)	40-50	μM
Cl 9/4	Maus T Zellinie (IL-4 dep.)	25	μМ
K III 5	Maus T Zellinie (T <sub>h</sub> , IL-2)	1-3	μМ
Spleen T	Maus (Con A und PWM)	10	μМ
Spleen B	Maus (LPS)	10	μМ
A20 2J	Maus B Zelltumor (BALB/c)	1-3	μМ
TRK 4	Maus B Zellhybridoma	5	μМ
TRK 5	Maus B Zellhybridoma	5	μМ
Bone Marrow	Maus (M-CSF, GM CSF)	5	μΜ
WEHI 279	Maus B Zelllymphoma	≤ 1	μМ
P 388 D1	Maus MØ Tumor	10	μΜ
7TD1	Maus B Zellhybridoma (IL-6)	10	μМ
G53	Maus T Zellklon		
PB-3C	Maus Mast Zellinie (IL-3)	20	μМ
DA-1	Maus Tumor (IL-3)	5	μΜ
7D4	Ratten hybridoma	≤ 1	μМ
A431	Human epidermoid Carcinoma	15	μМ
KB	Human epidermoid Carcinoma	15	μМ
HFF	Human Foreskin Fibroblast	40	μМ
HL-60	Human Promyelomonocytic Leukämia	25	μM

## Beispiel 2

Akute Toxizität bei oraler Verabreichung

Verbindung 1 wurde zur Bestimmung der akuten Toxizität den Mäusen oder Ratten oral verabreicht.

Die LD<sub>50</sub>-Werte wurden nach Litchfield und Wilcoxon bestimmt.



## Tabelle 2

## Beispiel 3

Akute Toxizität nach intraperitonealer Verabreichung Die akute Toxizität nach intraperitonealer Verabreichung der Testsubstanzen wurde mit NMRI-Mäusen (20 bis 25 g) und SD-Ratten (120 bis 195 g) durchgeführt. Die Testsubstanz wurde in einer 1 %igen Natrium-Carboxymethylcellulose-Lösung suspendiert. Die verschiedenen Dosierungen der Testsubstanz wurden den Mäusen in einem Volumen von 10 ml/kg Körpergewicht und den Ratten in einem Volumen von 5 ml/kg Körpergewicht verabreicht. Pro Dosierung wurden 10 Tiere verwendet. Nach 3 Wochen wurde die akute Toxizität nach der Methode von Litchfield und Wilcoxon bestimmt. Die Ergebnisse sind in Tabelle 3 zusammengefaßt.

#### Tabelle 3

	Verbindung 1		Verbindung 2
	akute Toxizität		akute Toxizität
	intraperitoneal		intraperitoneal
	LD <sub>50</sub> (mg/kg)		LD <sub>50</sub> (mg/kg)
NMRI-Maus	185 (163 - 210)	NMRI-Maus	(100 - 200)
SD-Ratte	170 (153 - 189)		

## Beispiel 4

- A Herstellung von 5-Methylisoxazol-4-carbonsäure-(4-tri-fluormethyl)-anilid

  Eine Lösung von 0,05 Mol 5-Methylisoxazol-4-carbonsäurechlorid (7,3 g) in 20 ml Acetonitril werden tropfenweise
  bei Raumtemperatur in eine Lösung von 0,1 Mol
  4-Trifluormethylanilin (16,1 g) in 150 ml Acetonitril
  gegeben. Nach 20 Minuten Rühren wird das ausgefallene
  4-Trifluormethylanilin-hydrochlorid abgesaugt, zweimal mit
  je 20 ml Acetonitril gewaschen und die vereinigten Filtrate
  unter vermindertem Druck eingeengt. Man erhält so 12,8 g
  weißes, kristallines 5-Methylisoxazol-4-carbonsäure(4-trifluormethyl)-anilid (Verbindung 1).
- B Herstellung von N-(4-Trifluormethylphenyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsäureamid
  Es werden 0,1 Mol 5-Methylisoxazol-4-carbonsäure-(4-trifluormethyl)-anilid in 100 ml Methanol gelöst und bei
  +10°C mit einer Lösung von 0,11 Mol (4,4 g) Natronlauge
  in 100 ml Wasser versetzt. Es wird 30 Minuten gerührt und
  nach Verdünnen mit Wasser mit konzentrierter Salzsäure
  angesäuert. Der ausgefallene Kristallbrei wird abgesaugt,
  mit Wasser gewaschen und an der Luft getrocknet.
  Die Ausbeute beträgt 24,4 g N-(4-Trifluormethylphenyl)-2cyano-3-hydroxycrotonsäureamid (Verbindung 2).
  Schmelzpunkt aus Methanol 205 bis 206°C.

### <u>Herstellungsbeispiele</u>

Die Struktur aller nachstehend beschriebenen Verbindungen wurde durch Elementaranalyse und IR- sowie <sup>1</sup>H-NMR-Spektren gesichert.

## 5. N-(4-Chlordifluormethoxy) phenyl-5-ethylisoxazol-4-carboxamid

0,1 Mol (19,4 g) 4-Chlordifluormethoxyanilin, gelöst in 180 ml Acetonitril, werden bei Raumtemperatur tropfenweise mit einer Lösung von 0,05 Mol (7,3 g) 5-Methylisoxazol-4-carbonsäure-chlorid in 30 ml Acetonitril unter Rühren versetzt.

Man rührt weitere 20 Minuten und filtriert die Flüssigkeit vom ausgefallenen Salz ab. Das Filtrat wird unter vermindertem Druck zur Trockne gebracht. Man erhält so 28,5 g (94,2 % d. Th.) kristallines Produkt.

Schmelzpunkt [aus Cyclohexan-Aceton 20 : 1 (v/v)]: 1120 -1130C.

Analog dem vorstehend beschriebenen Beispiel werden die folgenden Verbindungen der Formel I dargestellt.

- 6. N-/4-Fluorphenyl)-isoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 162° bis 164° C) aus Isoxazol-4-carbonsāurechlorid und 4-Fluor-anilin.
- 7. N-(4-Chlorphenyl)-isoxazol-4-carboxamid [vom Schmelzpunkt 175° bis 177° C (Zers.)] aus Isoxazol-4-carbonsāurechlorid und 4-Chloranilin.
- 8. N-(4-Bromphenyl)-isoxazol-4-carboxamid [vom Schmelzpunkt 184° bis 186° C (Zers.)] aus Isoxazol-4-carbonsaurechlorid und 4-Bromanilin.
- 9. N-(4-Jodphenyl)-isoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 207° bis 208° C) aus Isoxazol-4-carbonsaurechlorid und 4-Jodanilin.

- 10. N-(4-Nitrophenyl)-isoxazol-4-carboxamid [vom Schmelzpunkt 208° bis 210° C (Zers.)] aus Isoxazol-4-carbonsāurechlorid und 4-Nitroanilin.
- 11. N-(3,4-Methylendioxiphenyl)-isoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 168° bis 169° C) aus Isoxazol-4-carbon-saurechlorid und 3,4-Methylendioxianilin.
- 12. N-(4-Benzovlphenyl)-isoxazol-4-carboxamid [vom Schmelzpunkt 197° bis 199° C (Zers.)] aus Isoxazol-4-carbonsaurechlorid und 4-Aminobenzophenon.
- 13. N-(4-Fluorphenyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 75° bis 77° C) aus 5-Ethylisoxazol-4-carbon-saurechlorid und 4-Fluoranilin.
- 14. N-(4-Chlorphenyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 103° bis 105° C) aus 5-Ethylisoxazol-4-carbon-säurechlorid und 4-Chloranilin.
- 15. N-(4-Bromphenyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelz-punkt 117° bis 118° C) aus 5-Ethylisoxazol-4-carbon-säurechlorid und 4-Bromanilin.
- 16. N-(4-Nitrophenyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelz-punkt 139° bis 141° C) aus 5-Ethylisoxazol-4-carbon-säurechlorid und 4-Nitroanilin.
- 17. N-(3.4-Methylendioxiphenyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 105° bis 106° C) aus 5-Ethylisoxazol-4-carbon-saurechlorid und 3,4-Methylendioxianilin.
- 18. N-(4-Trifluormethoxiphenyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 52° bis 54° C) aus 5-Ethylisoxazol-4-carboxamid und 4-Trifluormethoxianilin.
- 19. N-(4-Benzovlphenyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 168° bis 170° C) aus 5-Ethylisoxazol-4-carbon-saurechlorid und 4-Aminobenzophenon.



- 20. N-[4-(4-Fluorbenzovl)phenvl]-5-ethvlisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 153° bis 155° C) aus 5-Ethylisoxazol-4-carbonsāurechlorid und 4-(4-Fluorbenzovl)anilin.
- 21. N-(4-(4Chlorbenzovl)phenyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 159° bis 161° C) aus 5-Ethylisoxazol-4-carbonsaurechlorid und 4-(4-Chlorbenzoyl)anilin.
- 22. N-[4-(4-Brombenzovl)phenyl]-5-ethylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 178° bis 181° C) aus 5-Ethylisoxazol-4carbonsāurechlorid und 4-(4-Brombenzoyl)anilin.
- 23. N-(4-Benzoylphenyl)-5-propylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 134° bis 135° C) aus 5-Propylisoxazol-4carbonsāurechlorid und 4-Aminobenzophenon.
- 24. N-(4-Chlorphenyl)-5-butylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 91° bis 92° C) aus 5-Butylisoxazol-4carbonsāurechlorid und 4-Chloranilin.
- 25. N-(4-Benzovlphenvl)-5-butylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 108° bis 110° C) aus 5-Butylisoxazol-4carbonsaurechlorid und 4-Aminobenzophenon.
- 26. N-(4-Fluorphenyl)-5-trifluormethylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 97°C) aus 5-Trifluormethylisoxazol-4-carbonsäurechlorid und 4-Fluoranilin.
- 27. N-(4-Chlorphenyl)-5-trifluormethylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 90° bis 92° C) aus 5-Trifluormethylisoxazol-4-carbonsāurechlorid und 4-Chloranilin.
- 28. N-(4-Nitrophenyl)-5-trifluormethylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 136° bis 138° C) aus 5-Trifluormethylisoxazol-4-carbonsāurechlorid und 4-Nitroanilin.

- 29. N-(3,4-Methylendioxiphenyl)-5-trifluormethylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 114° bis 116° C) aus 5-Trifluormethylisoxazol-4-carbonsāurechlorid und 3,4-Methylendioxianilin.
- 30. N-(4-Trifluormethylphenyl)-5-chlormethylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 136° bis 137° C) aus 5-Chlormethylisoxazol-4-carbonsāurechlorid und 4-Trifluormethylanilin.
- 31. N-(4-Trifluormethylphenyl)-5-phenylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 159° bis 160° C) aus 5-Phenylisoxazol-4-carbonsāurechlorid und 4-Trifluormethylanilin.
- 32. N-(4-Fluorphenyl)-5-phenylisoxazol-4-carboxamid
  (vom Schmelzpunkt 151° bis 153° C) aus 5-Phenylisoxazol4-carbonsaurechlorid und 4-Fluoranilin.
- 33. N-(4-Methylsulfonylphenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 170° bis 172° C) aus 5-Methylisoxazol-4-carbonsâurechlorid und 4-Methylsulfonylanilin.
- 34. N-Benzyl-N-(4-trifluormethylphenyl)-5-methylisoxazol-4carboxamid (vom Schmelzpunkt 87° bis 89° C) aus 5-Methylisoxazol4-carbonsāurechlorid, und N-Benzyl-4-trifluormethylanilin.
- 35. N-(3.5-Di-tert.butyl-4-hydroxyphenyl)-5-methylisoxazol-4carboxamid [vom Schmelzpunkt 199° bis 203° C (Zers.)] aus 5Methylisoxazol-4-carbonsaurechlorid und 3,5-di-tert.butyl-4hydroxyanilin.
- 36. N-(5-Chlor-2-pyridyl)-isoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 254° bis 255° C) aus Isoxazol-4-carbonsāurechlorid und 2-Amino-5-chlorpyridin.
- 37. N-(5-Chlor-2-pyridyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 133° bis 136° C) aus 5-Ethylisoxazol4-carbonsāurechlorid und 2-Amino-5-chlorpyridin.

- 38. N-(5-Brom-2-pyridyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 144° bis 145° C) aus 5-Ethylisoxazol4-carbonsäurechlorid und 2-Amino-5-brompyridin.
- 39. N-(5-Nitro-2-pyridyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid
  (vom Schmelzpunkt 236° bis 237° C) aus 5-Ethylisoxazol4-carbonsāurechlorid und 2-Amino-5-nitropyridin.
- 40. N-(5-Chlor-2-pyridyl)-5-phenylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 160° bis 161° C) aus 5-Phenylisoxazol4-carbonsāurechlorid und 2-Amino-5-chlorpyridin.
- 41. N-(5-Indolv1) --- 5-methylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 155° bis 157° C) aus 5-Methylisoxazol4-carbonsaurechlorid und 5-Aminoindol, .
- 42. N-(6-Indazolyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 198° bis 202° C) aus 5-Methylisoxazol4-carbonsäurechlorid und 6-Aminoindazol.
- 43. N-(5-Indazolyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 218° bis 220° C) aus 5-Methylisoxazol4-carbonsäurechlorid und 5-Aminoindazol.
- 44. N-Allyl-N-phenyl-5-methylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 79° bis 85° C) aus 5-Methylisoxazol4-carbonsāurechlorid und N-Allylanilin.
- 45. N-[3-(1,1,2,2-Tetrafluorethoxi)phenyl]-5-methylisoxazol-4carboxamid (vom Schmelzpunkt 97° C) aus 5-Methylisoxazol4-carbonsäurechlorid und 3-(1,1,2,2-Tetrafluorethoxi)anilin.
- 46. N-(4-Cyanophenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid

  (vom Schmelzpunkt 197° bis 200° C) aus 5-Methylisoxazol4-carbonsäurechlorid und 4-Cyanoanilin.

- 47. N-(4-Methylmercaptophenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 134° bis 136° C) aus 5-Methylisoxazol-4-carbonsaurechlorid und 4-Methylmercaptoanilin.
- 48. N-(4.6-Dimethyl-2-Dyridyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 210°C) aus 5-Methylisoxazol-4-carboxazol-4-
- 49. N-(4.6-Dimethyl-2-pyrazinyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid (vom Schmelzpunkt 222° bis 226° C) aus 5-Methylisoxazol-4-carboxamid carbonsaurechlorid und 2-Amino-4,6-dimethylpyrazin.
- 50. N-(4-Trifluormethoxyphenyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsaureamid

Es wurden 0,1 Mol (28,6 g) N-(4-Trifluormethoxyphenyl)-5methylisoxazol-4-carbexamid in 100 ml Ethanol gelöst und bei 20°
C mit einer Lösung von 0,11 Mol(4,4 g) Natronlauge in 100 ml
Wasser versetzt. Es wird 30 Minuten gerührt und nach Verdünnung
mit Wasser mit konzentrierter Salzsäure angesäuert. Der
ausgefallene Kristallbrei wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen
und an der Luft getrocknet. Man erhält so 27,7 g (97,1 % der
Theorie) N-(4-Trifluormethoxyphenyl)-2-cyano-3hydroxycrotonsäureamid vom Schmelzpunkt 171° -176° C (aus
Ethanol).

Analog dem vorstehend beschriebenen Beispiel werden die folgenden Verbindungen der Formel Ia oder Ib dargestellt.

- 51. 2-Cyano-3-hydroxy-N-[4-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)phenyll crotonsäuremid (vom Schmelzpunkt 1660-1640 C) aus N-[4-(1,1,2,2,-Tetrafluorethoxy)phenyl]-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 52. N-(5-Chlor-2-pyridyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsaureamid [vom Schmelzpunkt 213° bis 215° C (Zers.)] aus N-(5-Chlor-2-pyridyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 53. N-(2-Chlor-3-pyridyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsäureamid (vom Schmelzpunkt 128° bis 131° C) aus N-(2-Chlor-3-pyridyl)-5-methylicoxazol-4-carpoxamid.

- 54. N-(4-Benzoylphenyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsaureamid (vom Schmelzpunkt 186° bis 188° C) aus N-(4-Benzoylphenyl)-5-methyl-isoxazol-4-carboxamid.
- 55. N-14-(4-Chlorbenzoyl)phenyll-2-cyano-3-hydroxy-4methylcrotonsaureamid (vom Schmelzpunkt 157° bis 159° C) aus
  N-[4-(4-Chlorbenzoyl)phenyl]-5-ethylisoxazol-4-carboxamid.
- 56. N-[4-(4-Brombenzovl)phenyl]-2-cyano-3-hydroxycrotonsāureamid (vom Schmelzpunkt 221° bis 223° C) aus N-[4-(4-Brombenzoyl) phenyl]-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 57. N-[4-(4-Methoxybenzovl)phenyl]-2-cvano-3-hydroxycrotonsäureamid (vom Schmelzpunkt 74° bis 75° C) aus N-[4-(4-Methoxybenzoyl)phenyl]-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 58. N-14-(4-Methylbenzovl)phenyl]-2-cyano-3-hydroxycrotonsāureamid (vom Schmelzpunkt 177° bis 179° C) aus N-[4-(4-Methylbenzoyl)phenyl]-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 59. N-/5-Chlor-2-pyridyl)-2-cyano-3-hydroxy-4-methylcrotonsäure

  amid (vom Schmelzpunkt 206° bis 208° C) aus N-(5-Chlor-2pyridyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid.
- 60. N-(5-Brom-2-pyridyl)-2-cyano-3-hydroxy-4-methylcrotonsaure

  amid [vom Schmelzpunkt 200° bis 202° C (Zers.)] aus N-(5-Brom-2-pyridyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid.
- 61. 2-Cvano-3-hydroxy-4-methyl-N-(4-nitrophenyl)crotonsāureamid [vom Schmelzpunkt 202° bis 203° C (Zers.)] aus N-(4-Nitrophenyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid.
- 62. N-(3,4-Methylendioxiphenyl)-2-cyano-3-hydroxy-4-methylcroton-saureamid (vom Schmelzpunkt 99° bis 100° C) aus N-(3,4-Methylendioxiphenyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid,.
  - 63. N-(4-Benzoylphenyl)-2-cvano-3-hydroxy-4-propylcrotonsaureamid aus N-(4-Benzoylphenyl)-5-butylisoxazol-4-carboxamid.

- 64. N-(5-Brom-2-pyridyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsaureamid [vom Schmelzpunkt 220° bis 223° C (Zers.)] aus N-(5-Brom-2-pyridyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 65. N-14-(4-Chlorbenzoyl)phenyl]-2-cyano-3-hydroxycrotonsäureamid [vom Schmelzpunkt 219° bis 223° C(Zers.)] aus N-[4-(4-Chlorbenzoyl)phenyl]-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 66. N-14-/4-Fluor benzoyl)phenyl]-2-cyano-3-hydroxycrotonsäureamid [vom Schmelzpunkt 229° bis 231° C(Zers.)] aus N-[4-(4-Fluorbenzoyl)phenyl]-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 67. N-14-(4-Fluorbenzoyl)phenyl]-2-cyano-4-methyl-3-hydroxycroton-säureamid (vom Schmelzpunkt 147° bis 148° C) aus N-[4-(4-Fluorbenzoyl)phenyl]-5-ethylisoxazol-4-carboxamid.
- 68. N-14-(4-Brombenzovl)phenyl]-2-cyano-3-hydroxy-4methylcrotonsäureamid (vom Schmelzpunkt 153° bis 155° C) aus
  N-[4-(4-Brombenzoyl)phenyl]-5-ethylisoxazol-4-carboxamid.
- 59. N-(4-Trifluormethoxy)phenyl-2-cyano-3-hydroxy-4-methylcroton-saureamid (vom Schmelzpunkt 166° bis 167° C) aus N-(4-Trifluormethoxy)phenyl-5-ethylisoxazol-4-carboxamid.
- 70. N-(4-Fluorphenyl)-2-cyano-3-hydroxy-4-methylcrotonsäurezmid (vom Schmelzpunkt 145°C) aus N-(4-Fluorphenyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid.
- 71. N-(3,4-Methylendioxyphenyl)-2-cyano-3-hydroxy-4-methylcroton-säureamid (vom Schmelzpunkt 99° bis 100° C) aus N-(3,4-Methylendioxyphenyl)-5-ethylisoxazol-4-carboxamid.
- 72. N-(4-Methylsulfonyl)phenyl-2-cyano-3-hydroxycrotonsaureamid (vom Schmelzpunkt 196° bis 198° C) aus N-(4-Methylsulfonyl) phenyl-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 73. N-Allyl-N-phenyl-2-cyano-3-hydroxycrotonsaureamide
  (vom Schmelzpunkt 57° bis 50° C) aus N-Allyl-N-phenyl-5methylisoxazol-4-carboxamid.

- 74. N-(4-Ethoxycarbonylmethyl-2-thiazolyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsâureamid (vom Schmelzpunkt 147°C) aus N-(4-Ethoxy= carbonylmethyl-2-thiazolyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 75. N-(2-Benzimidazolyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsāureamid (vom Zersetzungspunkt > 300°C) aus N-(2-Benzimidazolyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 76. N-(4-Methyl-2-thiazolyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsáureamid [vom Schmelzpunkt 210° bis 212° C (Zers.)] aus N-(4-Methyl-2-thiazolyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 77. N-(4-Chlor-2-benzothiazolyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsaureamid [vom Schmelzpunkt 211 ° bis 213° C (Zers.)] aus N-(4-Chlor-2-benzothiazolyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 78. N-(3-Pyridyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsaureamid

  [vom Schmelzpunkt 240° bis 250° C (Zers.)] aus N-(3-Pyridyl)5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 79. N-(4,6-Dimethyl-2-pyridyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsäureamid (vom Schmelzpunkt 184° bis 186° C) aus N-(4,6-Dimethyl-2-pyridyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid
- 80. N-(4,6-Dimethyl-2-pyrimidyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsāureamid (vom Schmelzpunkt 221°) aus N-(4,6-Dimethyl-2-pyrimidyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 61. N-(6-Indazolyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsaureamid (vom Schmelzpunkt > 300°C) aus N-(6-Indazolyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 22. N-(5-Indazolyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsāureamid (vom Schmelzpunkt 220° bis 223° C) aus N-(5-Indazolyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid.

- [vom Schmelzpunkt 242° bis 246° C (Zers.)] aus N-(4-Carboxy-3-hydroxyphenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid
- 84. N-(3-Carboxy-4-hydroxyphenyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsāureamid [vom Schmelzpunkt 248° bis 252° C (Zers.)] aus N-(3-Carboxy-4-hydroxyphenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid
- 85. N-(4-Carboxy-3-chlorphenyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsäureamid [vom Schmelzpunkt 218° bis 224° C(Zers.)] aus N-(4-Carboxy-3-chlorphenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 86. N-(4-Hydroxyphenyl)-2-cvano-3-hydroxycrotonsäureamid
  [vom Zersetzungspunkt 184° bis 186° C (Zers:)] aus N-(4Hydroxyphenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 87. N-[4-(4-Trifluormethylphenoxy)phenyl]-2-cyano-3-hydroxy-4-methylcrotonsäureamid (vom Schmelzpunkt 147° bis 149° C) aus N-[4-(4-Trifluormethylphenoxy)phenyl]-5-ethylisoxazol-4-carboxamid.
- CE. N-[4-(4-Trifluormethylphenoxy)phenyl]-2-cyano-3-hydroxycrotonsaureamid (vom Schmelzpunkt 171° bis 173° C) aus N-[4-(4-Trifluormethylphenoxy)phenyl]-5-methylisoxazol-4carboxamid.
- 89. N-Methyl-N-(4-trifluormethylphenyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsäureamid (vom Schmelzpunkt 69° bis 70°C) aus N-Methyl-N-(4-trifluormethylphenyl)-. 5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 90. 2-Hydroxyethylidencyanessigsäurepiperidid aus N-(5-Methyl-4-isoxazolylcarbonyl)piperidin.
- 91. 2-Hydroxyethylidencyanessigsaure-4-methylpiperidid aus N-(5-Methyl-4-isoxazolyl-carbonyl)-4-hydroxypiperidin.

- 92. N-(4-Carboxvbutyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsāureamid (vom Schmelzpunkt 92°C) aus N-(5-Methyl-4-isoxazolylcarbonyl)-5-aminovaleriansāure.
- 93. N-(4-Ethoxycarbonylbutyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsaureamid aus N-(4-Ethoxycarbonylbutyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid.
- 94. N-(6-Carboxyhexyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsäureamid (vom Schmelzpunkt 93° bis 94° C) aus N-(5-Methyl-4-isoxazolyl carbonyl)-7-aminoheptansäure.

Tabelle 4:

Verbindungen der Formel 1.

	/	,ω <u>–</u>	-H⟨\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
N.	$\int\!$		**2
<b>\</b> 0.		R,	

Beispiel Nr.	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>
5	CH,	н	
6	н	<b>─</b> F	н
7	H	Ĥ	-C1
8	н	Br	н .
9	н	н	
10	н	-NO <sub>2</sub>	н
:1	н	н	
:2	н	~~~~	Ħ
13	C₂H₅	н	<b>−</b> √F
14	c <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	c1	н
15	C₂H₅	н	→ Br

Tabelle	<b>4</b> :
---------	------------

(Fortsetzung)

Beispiel
Nr.

 $R_1$ 

 $R_2$ 

R<sub>3</sub>

C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

H

 $C_2H_5$ 

H

18

C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

H

 $C_2H_5$ 

H

20

H

C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

H

$$\infty$$
  $\infty$   $\infty$ 

22

C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

Н

C3H7

Н

$$-\sqrt{\phantom{a}}$$
  $\sim$   $-\sqrt{\phantom{a}}$ 

24

C4H,

~ c1

Н

25

C4H,

H

**2**6

CF,

\_\_\_\_\_F

H

Tabelle 4:	(Fortsetzung)		
Beispiel Nr.	R,	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>
27	CF,	н .	c1
28	CF <sub>3</sub>	-NO <sub>2</sub>	н
29	CF <sub>3</sub>	н	
30	CH <sub>2</sub> C1	CF,	н
31		н	-CF,
<b>32</b>	-	<b>─</b> F	н
33	снэ	н	-SO2-CH3
34	Сн <sup>2</sup>	-CH <sub>2</sub> -	-CF3
35	СН <sub>Э</sub>	OH C(CH <sup>2</sup> ) <sup>2</sup>	н
36	н	ус (СН <sub>3</sub> ) 3	N=
37	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>		н
38	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	н	Br Br

Tabelle 4:

(Fortsetzung)

Beispiel	l
Nr	

 $R_1$ 

 $R_2$ 

R<sub>3</sub>

 $C_2H_5$ 

н

H

CH<sup>2</sup>

H

CH3

. .

 $CH_{\mathfrak{B}}$ 

H

CH3

СНэ

H

CH3

н



CH3

Н

CH<sub>3</sub>

СНЗ

Н

#### Patentansprüche:

 Arzneimittel zur Behandlung von Krebserkrankungen, gekennzeichnet durch einen Gehalt an - oder bestehend aus - mindestens einer Verbindung der Formel I, Ia oder Ib

$$NC - C - C - N = R^{3}$$

$$R^{7} = OH$$
(Ia)

$$NC - CH - C - N < R^3$$
 $R^7 > 0$ 
(1b)

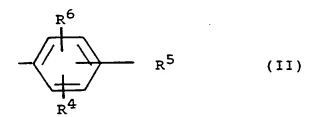
ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder gegebenenfalls mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen, wobei  $\mathbb{R}^1$  für

- a) Wasserstoff,
- b) Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen,
- c) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- d) Phenyl,

## R<sup>2</sup> für

- a) Wasserstoff,
- b) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
- c) Phenyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)-alkyl, insbesondere Benzyl,

- d) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,  $\mathbb{R}^3$  für
  - a) einen ein-, zwei- oder dreikernigen, ungesättigten heterocyclischen Rest mit 3 bis 13 C-Atomen und 1 bis 4 Heteroatomen aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, wovon höchsten eines von Stickstoff verschieden ist, im Ringsystem bedeutet, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert durch.
    - 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
    - 2) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
    - 3) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen ein- oder mehrfach substituiert durch
      - 3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
    - 4) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
    - 5) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
      - 5.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
    - 6) Nitro,
    - 7) Hydroxy,
    - 8) Carboxy,
    - 9) Carbamoyl,
    - 10) Oxogruppe,
    - b) einen Rest der Formel II,



in der  $\mathbb{R}^4$ ,  $\mathbb{R}^5$  und  $\mathbb{R}^6$  gleich oder verschieden sein können und für

- 1) Wasserstoff,
- 2) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 3) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch

- 3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 4) in der R<sup>4</sup> für Wasserstoff und R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gemeinsam mit dem Phenylring der Formel II einen Naphthalinring bilden,
- 5) in der  $R^4$  für Wasserstoff und  $R^5$  und  $R^6$  einen Methylendioxyrest bilden,
- 6) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 7) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 7.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 8) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylmercapto,
- 9) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylmercapto, ein- oder mehrfach substituiert durch
   9.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 10) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 11) Nitro,
- 12) Cyano,
- 13) Hydroxy,
- 14) Carboxy,
- 15) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylsulfonyl,
- 16) Carbalkoxy, mit 1 bis 3 C-Atomen in der Alkylkette,
- 17) Benzoyl,
- 18) Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  18.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  18.2 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl,
  18.3 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy,
- 19) Phenyl,
- 20) Phenyl, ein- oder mehrfach substituiert durch 20.1 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy, 20.2 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod, 20.3 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl,
- 21) Phenoxy,
- 22) Phenoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch 22.1 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch 22.1.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,

22.2 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,

22.3 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl, ein- oder mehrfach substituiert durch

22.3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,

c) einen Rest der Formel III,

$$-(CH2)n-COOR10$$
 (III)

in der R<sup>10</sup> für

- 1) Wasserstoff
- 2) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
  n für eine ganze Zahl von 1 bis 12,
- d) R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen 4- bis 9-gliedrigen Ring bilden, substituiert durch,
  - 1) Carbonyl am N-Atom benachbarten C-Atom,
- e) R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen 5- bis 6-gliedrigen Ring der Formel IV bilden,

in der W für

- 1) CH<sub>2</sub>-,
- 2) -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-,
- 3) -CH<sub>2</sub>-CH-, CH<sub>3</sub>
- 4) -CH<sub>2</sub>-CH-, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>
- 5) -CH<sub>2</sub>-CH-, OH
- 6) -CH<sub>2</sub>-O- oder
- 7) -CH<sub>2</sub>-S-
- R<sup>7</sup> für a) Wasserstoff,
  - b) Alkyl mit 1 bis 17 C-Atomen,



- c) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- d) Phenyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)-alkyl, insbesondere Benzyl,

R<sup>8</sup> für a) Wasserstoff,

- b) Methyl,
- d) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,

steht.

- 2. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Krebserkrankungen, dadurch gekennzeichnet, daß man mindestens eine Verbindung der Formel I, Ia oder Ib nach Anspruch 1, ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen mit einem physiologisch annehmbaren Träger und gegebenenfalls weiteren Zusatz- und/oder Hilfsstoffen in eine geeignete Darreichungsform bringt.
- 3. Verwendung von mindestens einer Verbindung der Formel I, Ia oder Ib nach Anspruch 1, ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder gegebenenfalls mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Krebserkrankungen.
- 4. Verwendung von einer oder mehreren der Verbindungen nach Anspruch 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Leukämie-, Sarkom-, Lymphknotentumor- oder Hautkrebserkrankungen.

ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder gegebenenfalls ihre physiologisch verträglichen Salze, wobei

### R<sup>1</sup> für

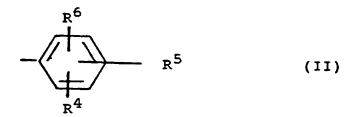
- a) Wasserstoff,
- b) Alkyl, mit 2 bis 6 C-Atomen,
- c) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- d) Phenyl,

## R<sup>2</sup> für

- a) Wasserstoff,
- b) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,
- c) Benzyl,

## $\mathbb{R}^3$ für

- a) Pyridyl ein- oder mehrfach substituiert durch,
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 3) Nitro,
  - 4) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
  - 5) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
- b) einen Rest der Formel II,



in der  $\mathbb{R}^4$ ,  $\mathbb{R}^5$ ,  $\mathbb{R}^6$  gleich oder verscheiden sein können und für

- 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 2) Nitro,
- Wasserstoff,
- 4) Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch 4.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 4.2 Methyl,
- 4.3 Methoxy,
  - 4.4 Benzoyl,

- 5) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 5.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 6) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 6.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 7) Hydroxy,
- 8) Alkylsulfonyl, mit 1 bis 3 C-Atomen in der Alkylkette,
- 9) in der  $R^4$  für Wasserstoff und  $R^5$  und  $R^6$  gemeinsam einen Methylendioxyrest bilden,
- 10) Cyano,
- 11) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylmercapto,
- 12) Benzoyl,
- 13)  $(C_1 C_4) Alkyl$ ,
- c) Pyrimidinyl ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- d) Indolyl,
- e) Indazolinyl

steht.

6. Verbindung der Formel Ia oder der Formel Ib,

$$NC - C - C - N$$

$$R^{7}$$
OH
$$(Ia)$$

$$NC - CH - C - N R^{3}$$

$$R^{7}$$
(1b)

ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder gegebenenfalls ihre physiologisch verträglichen Salze, wobei die Reste  $\mathbb{R}^7$ ,  $\mathbb{R}^8$  und  $\mathbb{R}^3$  unter

- a) mit R<sup>7</sup> für
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen

mit R<sup>8</sup> für

- 1) Wasserstoff,
- 2) Methyl

mit R<sup>3</sup> für

- 1) Phenyl
- Phenyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
   2.1 Halogen,
  - 2.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod, steht,
- b) mit R<sup>7</sup> für
  - 1) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
  - 2) Wasserstoff,
  - 3) CF<sub>3</sub> ,

mit R<sup>8</sup> für

- 1) Wasserstoff,
- 2) Methyl,
- 3) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,

mit R<sup>3</sup> für

- 1) Pyridyl,
- Pyridyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
   1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 2.2 Ethyl mit 1 bis 3 C-Atomen
- 3) Pyrimidinyl, substituiert wie bei 2)
- 4) Thiazolyl, substituiert wie bei 2) und 4.1 Alkoxycarbonyl, mit 1 bis 3 C-Atomen in der Alkylkette,
- 5) Benzothiazolyl, substituiert wie bei 2),
- 6) Benzimidazolyl, substituiert wie bei 2),
- 7) Indazolyl, substituiert wie bei 2),
- 8) Phenyl,
- 9) Phenyl, ein- oder mehrfach substituiert durch9.1 Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach
  - substituiert durch

- 9.2 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 9.3 Methylendioxyrest,
- 9.4 Nitro,
- 9.5 Benzoyl,
- 9.6 Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 9.6.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,

9.1.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,

- 9.6.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 9.6.3 Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 9.6.4 Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 9.7 Carboxy,
- 9.8 Hydroxy,
- 9.9 Phenoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 9.9.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 9.9.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein oder mehrfach substituiert durch Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod, steht,
- c) mit R<sup>7</sup> für
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,

mit R<sup>8</sup> für

- 1) Wasserstoff,
- 2) Methyl,

mit R<sup>3</sup> für

1) einen Rest der Formel III,

 $-(CH_2)_4-COOR^{10}$  ,

in der R<sup>10</sup> für

- 1.1 Wasserstoff,
- 1.2. Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
- n für eine ganze Zahl von 1 bis 8, steht,

- d) mit R<sup>7</sup> für
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, steht,

R<sup>8</sup> und R<sup>3</sup> zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen 4- bis 9-gliedrigen Ring bilden, substituiert durch

2.1 Carbonyl am N-Atom benachbarten C-Atom, oder

R<sup>8</sup> und R<sup>3</sup> zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen Piperidinring bilden gegebenenfalls substituiert durch Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,

bedeuten.

- Verbindung N-(4-Chlordifluormethoxy)-phenyl-5ethylisoxazol-4-carboxamid, N-(4-Methylsulfonylphenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(3,5-Di-tert.butyl-4hydroxyphenyl-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(5indolyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(6-Indazolyl)-5-methyl-isoxazol-4-carboxamid, N-(5-Indazolyl)-5methylisoxazol-4-carboxamid, N-Allyl-N-phenyl-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-[3-(1,1,2,2-Tetrafluorethoxyphenyl]-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(4-Cyanophenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(4-Methylmercaptophenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(4,6-Dimethyl-2-pyridyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(4,6-Dimethyl-2-pyrimidinyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(4-Trifluormethoxyphenyl)-2-cyano-3-hydroxycrotonsäureamid, N-[4-(1,1,2,2-Tetrafluorethoxy)phenyl]-2-cyano-3-hydroxycrotonsäureamid, N-[4-(4-Fluorbenzoyl)-phenyl]-2-cyano-3-hydroxycrotonsäureamid oder N-(3,4-Methylendioxyphenyl)-2-cyano-3-hydroxy-4-methylcrontonsäureamid.
- 8. Verwendung von mindestens einer Verbindung der Formel I, Ia oder Ib nach Anspruch 5 bis 7, ihre gegebenenfalls

stereoisomeren Formen und/oder mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Rheumaerkrankungen.

WO 91/17748

- 9. Arzneimittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an oder bestehend aus - mindestens einer Verbindung der Formel I, Ia oder Ib nach Anspruch 5 bis 7, ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen.
- 10. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels dadurch gekennzeichnet, daß man mindestens eine Verbindung der Formel I, Ia oder Ib nach Anspruch 5 bis 7, ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen mit einem physiologisch annehmbaren Träger und gegebenenfalls weiteren Zusatz- und/oder Hilfsstoffen in eine geeignete Darreichungsform bringt.
- 11. Verwendung von mindestens einer Verbindung der Formel I,
  Ia oder Ib nach Anspruch 5 bis 7, ihre gegebenenfalls
  stereoisomeren Formen und/oder mindestens einem von
  deren physiologisch verträglichen Salzen zur Herstellung
  von Arzneimitteln zur Behandlung von Krebserkrankungen.
- 12. Verwendung von einer oder mehreren der Verbindungen nach Anspruch 11 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Leukämie-, Sarkom-, Lymphknotentumor- und Hautkrebserkrankungen.

GEÄNDERTE ANSPRÜCHE

[beim Internationalen Büro am 28 Oktober 1991 (28.10.91) eingegangen ursprüngliche Ansprüche 1-12 durch geänderte Ansprüche 1-12 ersetzt; (20 Seiten)]

### Patentansprüche:

 Arzneimittel zur Behandlung von Krebserkrankungen, gekennzeichnet durch einen Gehalt an - oder bestehend aus - mindestens einer Verbindung der Formel I, la oder Ib

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

$$NC - C - C - N = \mathbb{R}^3$$

$$\mathbb{R}^7 = \mathbb{R}^7$$
OH
(Ia)

NC - 
$$\frac{CH}{C}$$
 -  $\frac{C}{C}$  -  $N < \frac{R^3}{R^6}$  (15)

ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder gegebenenfalls mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen, wobei  ${\sf R}^1$  für

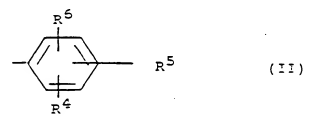
- a) Wasserstoff,
- b) Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen,
- c) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- d) Phenyl,

R² für

- a) Wasserstoff,
- b) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
- c) Phenyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)-alkyl, insbesondere Benzyl,
- d) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,

R³ für

- a) einen ein-, zwei- oder dreikernigen, ungesättigten heterocyclischen Rest mit 3 bis 13 C-Atomen und 1 bis 4 Heteroatomen aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, wovon höchstens eines von Stickstoff verschieden ist, im Ringsystem bedeutet, unsubstituiert oder ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 2) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
  - 3) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 4) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
  - 5) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 5.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 6) Nitro,
  - 7) Hydroxy,
  - 8) Carboxy,
  - 9) Carbamoyl,
  - 10) Oxogruppe,
  - b) einen Rest der Formel II,



in der R⁴, R⁵ und R⁵ gleich oder verschieden sein können und für

- 1) Wasserstoff,
- 2) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 3) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- in der R<sup>4</sup> für Wasserstoff und R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gemeinsam mit dem Phenylring der Formel II einen Naphthalinring bilden,
- in der R⁴ für Wasserstoff und R⁵ und R⁵ einen Methylendioxyrest bilden,
- 6) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 7) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 7.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 8) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylmercapto,
- 9) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylmercapto, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 9.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 10) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 11) Nitro,
- 12) Cyano,
- 13) Hydroxy,
- 14) Carboxy,
- 15) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylsulfonyl,
- 16) Carbalkoxy, mit 1 bis 3 C-Atomen in der Alkylkette,
- 17) Benzoyl,
- 18) Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 18.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 18.2  $(C_1-C_3)$ -Alkyl,

18.3 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy,

- 19) Phenyl,
- 20) Phenyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 20.1 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy,
  - 20.2 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 20.3 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl,
- 21) Phenoxy,
- 22) Phenoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 22.1 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 22.1.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 22.2 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 22.3 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl, ein oder mehrfach substituiert durch 22.3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- c) einen Rest der Formel III,

$$-(CH_2)_n$$
-COOR<sup>10</sup> (III)

in der R<sup>10</sup> für

- 1) Wasserstoff
- 2) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
- n für eine ganze Zahl von 1 bis 12,
- d) R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen 4- bis 9-gliedrigen Ring bilden, substituiert durch,
  - 1) Carbonyl am N-Atom benachbarten C-Atom,
- e) R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen 5- bis 6-gliedrigen Ring der Formel IV bilden,

in der W für

- 1) -CH<sub>2</sub>-,
- 2) -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-,
- 3) -CH<sub>2</sub>-CH-, CH<sub>3</sub>
- 4) -CH<sub>2</sub>-CH-, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>
- 5) -CH₂-CH-, OH
- 6) -CH<sub>2</sub>-O- oder
- 7) -CH<sub>2</sub>-S-
- R<sup>7</sup> für a) Wasserstoff,
  - b) Alkyl mit 1 bis 17 C-Atomen,
  - c) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - d) Phenyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)-alkyl, insbesondere Benzyl,
- R<sup>8</sup> für a) Wasserstoff,
  - b) Methyl,
  - c) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,

steht.

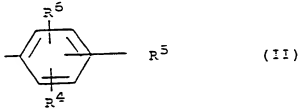
- Arzneimittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
   R¹ für
  - a) Wasserstoff,
  - b) Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen,
  - c) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - d) Phenyl

R² für

- a) Wasserstoff,
- b) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
- c) Phenyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)-alkyl, insbesondere Benzyl,
- d) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,

R³ für

- a) Pyridyl ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 3) Nitro,
  - 4) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
  - 5) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
- b) einen Rest der Formel II,



in der R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sein können und für

- 1) Wasserstoff,
- 2) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 3) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein oder mehrfach substituiert durch
  - 3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- in der R⁴ für Wasserstoff und R⁵ und R⁶ einen Methylendioxyrest bilden,
- 5) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 6) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 6.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 7) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylmercapto,

- 8) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylmercapto, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 8.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 9) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 10) Nitro,
- 11) Cyano,
- 12)  $(C_1-C_3)$ -Alkylsulfonyl,
- 13) Benzoyl,
- 14) Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 14.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 14.2 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl,
  - 14.3  $(C_1-C_2)$ -Alkoxy,
- 15) Phenoxy,
- 16) Phenoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 16.1 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 16.1.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 16.2 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 16.3 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 16.3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- c) einen Rest der Formel III,

$$-(CH2)0-COOR10$$
 (III)

in der R10 für

- 1) Wasserstoff,
- 2) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
- n für eine ganze Zahl von 1 bis 12,

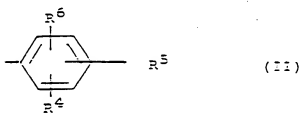
- d) R² und R³ zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen 4- bis 9-gliedrigen Ring bilden, substituiert durch
  - 1) Carbonyl am N-Atom benachbarten C-Atom,
- e) Pyrimidinyl ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- f) Indolyl,
- g) Indazolinyl,
- R' für a) Wasserstoff,
  - b) Alkyl mit 1 bis 17 C-Atomen,
  - c) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - d) Phenyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)-alkyl, insbesondere Benzyl,
- R<sup>8</sup> für a) Waserstoff,
  - b) Methyl,
  - c) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,

steht.

3. Arzneimittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ für Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen,

R² für Wasserstoff

- R³ für a) Pyridyl, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - b) einen Rest der Formel II,



in der R⁴, R⁵ und R⁶ gleich oder verschieden sein können und für

1) Wasserstoff,

- 2) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 3) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 4) in der R<sup>4</sup> für Wasserstoff und R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> einen Methylendioxyrest bilden,
- 5) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
- Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 6.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 7) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 8) Nitro,
- 9) Benzoyl,
- 10) Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch

  10.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,

  10.2 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl,

  10.3 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy,
- 11) Phenoxy,
- 12) Phenoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 12.1 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy, ein oder mehrfach substituiert durch
    - 12.1.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 12.2 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 12.3 (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 12.3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,

R<sup>7</sup> für Alkyl mit 1 bis 17 C-Atomen, R<sup>8</sup> für Wasserstoff steht.

- 4. Arzneimittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es 5-Methylisoxazol-4-carbonsäure-(4-trifluormethyl)-anilid und/oder N-(4-Trifluormethylphenyl)-2-cyano-3-hydroxy-crotonsäureamid enthält.
- 5. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Krebserkrankungen, dadurch gekennzeichnet, daß man mindestens eine Verbindung der Formel I, la oder Ib nach Anspruch 1, ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen mit einem physiologisch annehmbaren Träger und gegebenenfalls weiteren Zusatz- und/oder Hilfsstoffen in eine geeignete Darreichungsform bringt.
- 6. Verwendung von mindestens einer Verbindung der Formel I, la oder Ib nach Anspruch 1, ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder gegebenenfalls mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Krebserkrankungen.
- Verwendung von einer oder mehreren der Verbindungen nach Anspruch 6
  zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Leukämie-, Sarkom-,
  Lymphknotentumor- oder Hautkrebserkrankungen.
- 8. Verbindung der Formel I,

$$\begin{array}{c|c}
0 & \mathbb{R}^3 \\
\mathbb{C}^-\mathbb{N} & \mathbb{R}^2
\end{array}$$

$$\mathbb{R}^1 \qquad (1)$$

ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder gegebenenfalls ihre physiologisch verträglichen Salze, wobei

R¹ für

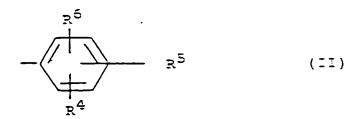
- a) Wasserstoff,
- b) Alkyl mit 2 bis 6 C-Atomen,
- c) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- d) Phenyl,

R² für

- a) Wasserstoff,
- b) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,
- c) Benzyl,

R³ für

- a) Pyridyl ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 3) Nitro,
  - 4) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
  - 5) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
- b) einen Rest der Formel II,



in der R4, R5, R6 gleich oder verschieden sein können und für

- 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 2) Nitro,
- 3) Wasserstoff,
- 4) Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 4.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 4.2 Methyl,

- 4.3 Methoxy,
- 4.4 Benzoyl,
- 5) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-)Alkoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
   5.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 6) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl, ein- oder mehrfach substituiert durch 6.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 7) Hydroxy,
- 8) Alkylsulfonyl, mit 1 bis 3 C-Atomen in der Alkylkette,
- 9) in der R⁴ für Wasserstoff und R⁵ und R⁶ gemeinsam einen Methylendioxyrest bilden,
- 10) Cyano,
- 11)  $(C_1-C_3)$ -Alkylmercapto,
- 12) Benzoyl,
- 13) (C₁-C₄)-Alkyl,
- c) Pyrimidinyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- d) Indolyl,
- e) Indazolinyl,
- f) einen Rest der Formel III,

$$-(CH_2)_n$$
-COOR<sup>10</sup> (III)

wobei

R<sup>10</sup> für Wasserstoff oder Alkyl mit bis zu 4 C-Atomen und n für eine ganze Zahl von 1 bis 12 stehen, oder R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 4- bis 9-gliedrigen Ring bilden, bei dem in Nachbarschaft zu dem Stickstoffatom eine Carbonylgruppe steht.

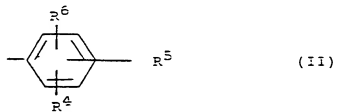
- Verbindung gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß
   R¹ für
  - a) Wasserstoff,
  - b) Alkyl, mit 2 bis 6 C-Atomen,
  - c) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - d) Phenyl,

R² für

- a) Wasserstoff,
- b) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,
- c) Benzyl,

R³ für

- a) Pyridyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 3) Nitro,
  - 4) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
  - 5) Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
- b) einen Rest der Formel II,



in der R4, R5, R6 gleich oder verschieden sein können und für

- 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 2) Nitro,
- 3) Wasserstoff,
- 4) Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 4.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 4.2 Methyl,

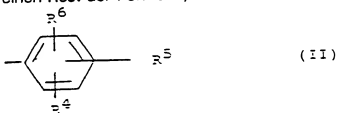
- 4.3 Methoxy,
- 4.4 Benzoyl,
- 5) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch 5.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 6) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl, ein- oder mehrfach substituiert durch 6.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 7) Hydroxy,
- 8) Alkylsulfonyl, mit 1 bis 3 C-Atomen in der Alkylkette,
- 9). in der R⁴ für Wasserstoff und R⁵ und R⁶ gemeinsam einen Methylendioxyrest bilden,
- 10) Cyano,
- 11) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkylmercapto,
- 12) Benzoyl,
- 13)  $(C_1-C_4)$ -Alkyl,
- c) Pyrimidinyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 1) Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- d) Indolyl,
- e) Indazolinyl

steht.

Verbindung gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß
 R¹ für Alkyl mit 2 bis 6 C-Atomen,
 R² für Wasserstoff,

R³ für

- a) Pyridyl, ein- oder mehrfach substituiert durch,
  - 1) Waserstoff,
  - 2) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- b) einen Rest der Formel II,



in der R4, R5, R6 gleich oder verschieden sein können und für

- 1) Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 2) Nitro,
- 3) Benzoyl,
- 4) Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  4.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  4.2 Methyl,
- 5) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch 5.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 6)  $(C_1-C_4)$ -Alkyl,
- 7) (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
   7.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 8) Wasserstoff,
- 9) in der R⁴ für Wasserstoff und R⁵ und R⁶ gemeinsam einen Methylendioxyrest bilden,

steht.

## 11. Verbindung der Formel la oder der Formel lb,

$$NC - C - C - R = R^{3}$$

$$R^{7} = R^{8}$$
(Ia)

$$NC - CH - C - N$$

$$R^3$$

$$R^7$$

$$R^8$$
(1b)

ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder gegebenenfalls ihre

physiologisch verträglichen Salze, wobei die Reste R7, R8 und R3 unter

- a) mit R<sup>7</sup> für
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Alkyl mit 2 bis 4 C-Atomen

mit R<sup>8</sup> für

- 1) Wasserstoff,
- 2) Methyl,

mit R<sup>3</sup> für

- 1) Phenyl,
- 2) Phenyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 2.1 Halogen,
  - 2.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 2.3 Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 2.3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 2.4 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 2.5 Methylendioxyrest,
  - 2.6 Nitro,
  - 2.7 Phenoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 2.7.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
    - 2.7.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod, steht,
- , b) mit R<sup>7</sup> für
  - 1) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
  - 2) Wasserstoff,
  - 3) CF<sub>3</sub>,

mit R<sup>a</sup> für

- 1) Wasserstoff,
- 2) Methyl,
- 3) Alkenyl mit 2 bis 3 C-Atomen,

#### mit R<sup>3</sup> für

- 1) Pyridyl,
- 2) Pyridyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 2.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 2.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
- 3) Pyrimidinyl, substituiert wie bei 2)
- 4) Thiazolyl, substituiert wie bei 2) und
  - 4.1 Alkoxycarbonyl, mit 1 bis 3 C-Atomen in der Alkylkette,
- 5) Benzothiazolyl, substituiert wie bei 2),
- 6) Benzimidazolyl, substituiert wie bei 2),
- 7) Indazolyl, substituiert wie bei 2),
- 8) Phenyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 8.1 Benzoyl,
  - 8.2 Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 8.2.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
    - 8.2.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
    - 8.2.3 Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
    - 8.2.4 Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 8.3 Carboxy,
  - 8.4 Hydroxy,

#### steht,

- c) mit R<sup>7</sup> für
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, mit R<sup>8</sup> für
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Methyl,

mit R<sup>3</sup> für

1) einen Rest der Formel III,

## -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-COOR<sup>10</sup>

in der R10 für

- 1.1 Wasserstoff,
- 1.2 Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,n für eine ganze Zahl von 1 bis 8 steht,
- d) mit R<sup>7</sup> für
  - 1) Wasserstoff,
  - 2) Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, steht,

R<sup>8</sup> und R<sup>3</sup> zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen 4- bis 9-gliedrigen Ring bilden, substituiert durch

2.1 Carbonyl am N-Atom benachbarten C-Atom, oder R<sup>a</sup> und R<sup>a</sup> zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen Piperidinring bilden

gegebenenfalls substituiert durch Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, bedeuten.

- 12. Verbindung gemäß Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Reste R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup> und R<sup>3</sup> unter
  - a) mit R<sup>7</sup> für Alkyl mit 2 bis 4 C-Atomen,
     mit R<sup>8</sup> für Wasserstoff,
     mit R<sup>3</sup> für
    - 1) Phenyl,
    - 2) Phenyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
      - 2.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
      - 2.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
      - 2.3 Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch
        - 2.3.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,

- 2.4 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
- 2.5 Methylendioxyrest,
- 2.6 Nitro,
- 2.7 Phenoxy, ein- oder mehrfach substituiert durch
  - 2.7.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
  - 2.7.1 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod, steht,
- b) mit R<sup>7</sup> für Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen,
   mit R<sup>8</sup> für Wasserstoff,
   mit R<sup>3</sup> für
  - 1) Pyridyl,
  - 2) Pyridyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 2.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
    - 2.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen
  - 3) Phenyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
    - 3.1 Benzoyl,
    - 3.2 Benzoyl, ein- oder mehrfach substituiert durch
      - 3.2.1 Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod,
      - 3.2.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen,
      - 3.2.3 Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen,
      - 3.2.4 Alkoxy mit 1 bis 3 C-Atomen, ein- oder mehrfach substituiert durch Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod, steht,

bedeuten.

13. Verbindung N-(4-Chlordifluormethoxy)-phenyl-5-ethylisoxazol-4-carboxamid, N-(4-Methylsulfonylphenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(3,5-Di-tert.-butyl-4-hydroxyphenyl-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(5-indolyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(6-Indazolyl)-5-methyl-isoxazol-4-carboxamid, N-(19-Indazolyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(4,6-Dimethyl-2-pyridyl)-5-methylisoxazol-4-

carboxamid, N-(4,6-Dimethyl-2-pyrimidinyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid, N-(4-Trifluormethoxyphenyl)-2-cyano-3-hydroxy-crotonsāueamid, N-[4-(1,1,2,2-Tetrafluorethoxy)-phenyl]-2-cyano-3-hydroxycrotonsāureamid, N-[4-(4-Fluorbenzoyl)-phenyl]-2-cyano-3-hydroxycrotonsāureamid oder N-(3,4-Methylendioxyphenyl)-2-cyano-3-hydroxy-4-methyl-crotonsāureamid.

- 14. Verwendung von mindestens einer Verbindung der Formel I, la oder Ib nach Anspruch 8 bis 13, ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Rheumaerkrankungen.
- 15. Arzneimittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an oder bestehend aus mindestens einer Verbindung der Formel I, la oder Ib nach Anspruch 8 bis 13, ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen.
- 16. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels, dadurch gekennzeichnet, daß man mindestens eine Verbindung der Formel I, Ia oder Ib nach Anspruch 8 bis 13, ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen mit einem physiologisch annehmbaren Träger und gegebenenfalls weiteren Zusatz- und/oder Hilfsstoffen in eine geeignete Darreichungsform bringt.
- 17. Verwendung von mindestens einer Verbindung der Formel I, la oder Ib nach Anspruch 8 bis 13, ihre gegebenenfalls stereoisomeren Formen und/oder mindestens einem von deren physiologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Krebserkrankungen.
- 18. Verwendung von einer oder mehreren Verbindungen nach Anspruch 17 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Leukämie-, Sarkom-, Lymphknotentumor- und Hautkrebserkrankungen.

#### IN ARTIKEL 19 GENANNTE ERKLÄRUNG

Die neuen Ansprüche 2 bis 4 sind abhängige Ansprüche von Anspruch 1 und beziehen sich auf besondere Ausführungsarten von Anspruch 1. Die Umnumerierung der ursprünglichen Ansprüche 2 bis 4 war erforderlich, um die Unteransprüche 2 bis 4 in zweckmäßiger Weise zusammenzufassen.

Anspruch 8 ist neu und unterscheidet sich von Anspruch 9 durch den Teil f). Der ermittelte Stand der Technik durch die Internationale Teilrecherche vom 26.02.1991 und der Internationale Recherchebericht vom 03.09.1991 zeigen, daß die in Teil f) von Anspruch 8 genannten Verbindungen, die identisch mit den in Anspruch 1 genannten Verbindungen der Formel I Teil c) und d) sind, neu sind. Die Herstellung und verwendung der Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 9 Teil f) ist in der Beschreibung Seite 1, 3. Absatz und auf den Seiten 7 und 8 offenbart.

Die Änderungen in Anspruch 11, Teil a) und b), erfolgten aufgrund des Internationalen Rechercheberichts vom 03.09.1991.

Die Korrektur des offensichtlichen Fehlers in Anspruch 11 (Teil b) (mit R<sup>3</sup> für 2.2 Alkyl mit 1 bis 3 C-Atomen) ergibt sich aus dem Zusammenhang dieses Satzes. Ferner wird dieser Sachverhalt durch die Herstellungsbeispiele 79 und 80 (Seite 30) gestützt. Die Änderung der Formel III in Anspruch 11 ergibt sich aus der Definition der Formel III in der Beschreibung, Seite 5 und in Anspruch 1, Seite 40.

Anspruch 12 ist ein von Anspruch 11 abhängiger Anspruch und bezieht sich auf eine besondere Ausführungsart des Gegenstands von Anspruch 11.

Die Umnumerierung der ursprünglichen Ansprüche 7 bis 12 in 13 bis 18 ergibt sich aufgrund der vorher vorgenommenen Änderungen.

PCT/EP 90/01800

		moneyers, Approximent	EP 90/01800
I. CLASSI	FIGATION OF SUBJECT MATTER (if several classif	ication symbols apply, indicate all) 6	
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both Nati	onal Classification and IPC A61 K 31	1/275, 31/42,
Int.	C1. <sup>5</sup> C07C 255/21, 255/23, C0	7D 261/18, 317/66, 413/1	12
II. FIELDS	BEARCHED	Action Command 7	
	Minimum Documen	Classification Symbols	
Classification	n System	Ciassification Climans	
Int.			
	Documentation Searched other to the Extent that such Documents	are included in the Fields Searched 8	
	,	·	
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 9  Citation of Document, 11 with Indication, where app	ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
Category •			
A	DE, A, 2524959 (HOECHST AG) 9 see claims; table, (cite	December 1976, ed in the application)	1-4,11-12
x			5-7
A	EP, A, 0013376 (HOECHST AG) 2 see abstract; claims, (ci	3 July 1980, ted in the application)	1-4,11-12
A	EP, A, 0217206 (HOECHST AG) 8 see abstract; claims	3 April 1987,	1-4,11-12
A	EP, A, 0274443 (FARMITALIA CA 13 July 1988, see abstrac	ARLO ERBA S.R.L.) ct; claims	1-4,11-12
X,Y	NL, A, 7605841 (HOECHST AG) 7 see page 6, table A, comp table B, compound 14; pag compound 43; page 10, tab	oound 21,14; page 9, je 11, table B,	5–10
		./.	
"A" doc con "E" earl filin "L" doc	al categories of cited documents: 10 cument defining the general state of the art which is not insidered to be of particular relevance lier document but published on or after the international properties of the properties of the publication date of another international cited to establish the publication date of another	"T" later document published after to or priority date and not in confidence to understand the principle invention.  "X" document of particular relevant cannot be considered novel or involve an inventive step.  "Y" document of particular relevant cannot cannot be considered novel or involve an inventive step.	e or theory underlying the ce; the claimed invention cannot be considered to
cita "O" doc oth	ation or other special reason (as specified) cument referring to an oral disclosure, use, exhibition or ter means cument published prior to the international filing date but	cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being in the art.	or more other such docu- obvious to a person skilled
late	er than the priority date claimed	"4" document member of the same	Pardii: 1811/117
	FIFICATION  Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Sc	earch Report
1	ne 1991 (05.06.91)	3 September 1991 (03	3.09.91)
Internation	nal Searching Authority	Signature of Authorized Officer	
Europ	ean Patent Office		

	TO A THE CEANING THE COMMENT OF THE	
III. DOCUM	HENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEE	
Category *	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No
X	Int. J. Immunopharmac., volume 8, No. 2, 1986, International Society for Immunopharmacology (GB), R.R. Bartlett: "Immunopharmacological profile of HWA 486, a novel isoxazol derivate - in vivo immunomodulating effects differ from those of cyclophosphamide, prednisolone, or cyclosporin A", pages 199- 204, see the whole document	1-4,8-12
x	DE, A, 2854439 (HOECHST AG) 3 July 1980, see claims; page 8, pages 12-17	6,8-10
х,ү	Scand J. Rheumatology, supplement 75, 1988, (SE) R.R. Bartlett et al.: "Development of auto immunit in MRL/Ipr mice and the effects of drugs on this murine disease", pages 290-299, see abstract	1-5,8-12
x	DE, A, 2524929 (HOECHST AG) 16 December 1976 see page 13, table 2, substance 14; page 15, table 3, substance 21; claim 4	5–10
X	EP, A, 0257882 (LILLY INDUSTRIES LIMITED) 2 March 1988, see page 1; claims	5,6,8-10

URTHER INFORMATION CO	NTINUED FROM THE SECOND S		
			<i>C</i> '
			·
OBSERVATIONS WHE	RE CERTAIN CLAIMS WERE FOU	ND UNSEARCHABLE 1	
- OBBERTATIONS UNIT	as not been established in respect of c	ertain claims under Article 1	17(2) (a) for the following reasons:
his international search report i	ause they relate to subject matter not	required to be searched by	this Authority, namely:
Claim numbers	and they receive to be a part of	•	
	-		
•			
			ot comply with the prescribed require
Claim numbers be	cause they relate to parts of the interna at no meaningful international search c	an be carried out, specifically	y:
ments to such an extent th	at no meaningful international soulcil o	<u></u>	
ments to such an extent th	at no meaningful international soulcil o	<u></u>	
ments to such an extent the	-12, Formula Ia in Cla	im 6 was read a	s formula Ia in
ments to such an extent the claim numbers 1-6,8 Claim	-12, Formula Ia in Cla n 1. n the number of possib	im 6 was read a	s formula Ia in
ments to such an extent the claim numbers 1-6,8 Claim	-12, Formula Ia in Cla	im 6 was read a	s formula Ia in
ments to such an extent the claim numbers 1-6,8 Clair	-12, Formula Ia in Cla n 1. n the number of possib	im 6 was read a	s formula Ia in
Clair numbers 1-6,8	-12, Formula Ia in Cla n 1. n the number of possib	im 6 was read a	s formula Ia in
Claim numbers 1-6,8 Clair Due t	-12, Formula Ia in Cla n 1. o the number of possib b a full search is no	im 6 was read a ole compounds of t possible.	s formula Ia in
ments to such an extent the ments to such an extent the claim numbers 1.6,8 Clair Due t or	-12, Formula Ia in Cla n 1. o the number of possib b a full search is no	im 6 was read a ole compounds of t possible.	s formula Ia in formula I, Ia
Claim numbers 1-6,8 Claim Due t Or	-12, Formula Ia in Clant.  o the number of possible a full search is not the search in this search is not the search in this search is not the search in this search in this search is not the search in this search in this search is not the search in this search in this search is not the search in this search in this search is not the search in this search is not the search in this search is not the search in the search in the search in this search is not the search in the	aim 6 was read and ole compounds of t possible.  ACKING 2	s formula Ia in formula I, Ia
Claim numbers 1-6,8 Clair Due to or 1  VI. XI OBSERVATIONS WH	#12, Formula Ia in Cland 1.  The the number of possible a full search is not the number of possible and the full search is not the thornton of the thornton in this is a search of the full search is not the search in the search in the search is not the search in the se	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as	s formula Ia in formula I, Ia
Claim numbers 1-6,8 Clair Due to or 1  VI.XI OBSERVATIONS WH	-12, Formula Ia in Cla n 1. o the number of possib b a full search is no	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as	s formula Ia in formula I, Ia
Claim numbers 1-6,8 Clair Due to or 1  VI. XI OBSERVATIONS WH	#12, Formula Ia in Cland 1.  The the number of possible a full search is not the number of possible and the full search is not the thornton of the thornton in this is a search of the full search is not the search in the search in the search is not the search in the se	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as	s formula Ia in formula I, Ia
Claim numbers 1-6,8 Claim Due t or 1  VI. XI OBSERVATIONS WH  This International Searching Au  2. Claims: 5-	-12, Formula Ia in Clant.  o the number of possible a full search is not the number of possible a full search is not thority found multiple inventions in this lates are the lates are	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as compounds again their use.	formula Ia in formula I, Ia  follows: st cancer.
Claim numbers 1-6,8 Claim Due to or 1  VI. XI OBSERVATIONS WH  This International Searching Au  1. Claims: 1-4 2. Claims: 5-4  As all required additional	-12, Formula Ia in Clan 1.  The the number of possible ba full search is not the number of possible bar full search is not thority found multiple inventions in this in the search fees were timely paid by the applacement of the search fees were timely paid by the applacement of the search fees were timely paid by the applacement.	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as compounds again their use.	s formula Ia in formula I, Ia follows: st cancer.
Claim numbers 1-6,8 Claim Due t Or 1  VI.XI OBSERVATIONS WH  This International Searching Au  1. Claims: 1-4 2. Claims: 5-4  I.X. As all required additional of the international applications and the required additional of the international applications and the required additional of the international applications and the required additional applications and the r	### 1. The number of possible to a full search is not the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search fees were timely paid by the application.	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as compounds again their use.	s formula Ia in formula I, Ia follows: st cancer.
Claim numbers 1-6,8 Claim Due to or 1  VI.XI OBSERVATIONS WHIT This International Searching Au  1. Claims: 1-4 2. Claims: 5-4  As all required additional of the international applications applications of the international applications and the requirement of the search and the requirement of the search and	### 1. The standard of the number of possible the number of possible to a full search is not the full search is not the search of the search is not the search of the search search fees were timely paid by the applicance of the search fees were timely paid to the s	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as compounds again their use.	s formula Ia in formula I, Ia follows: st cancer.
Claim numbers 1-6,8 Clail Due t or  VI.XI OBSERVATIONS WH  This international Searching Au  1. Claims: 1-4 2. Claims: 5-4  1. XI As all required additional of the international applications of the required searching Au  2. As only some of the required searching applications of the international applications of the internations of the internatio	-12, Formula Ia in Clan 1.  The the number of possible ba full search is not the number of possible ba full search is not thority found multiple inventions in this in the search fees were timely paid by the application.  The search fees were timely paid by the application for which fees were timely paid additional search fees were timely paid additional application for which fees were timely paid application for which fees were timely paid and application for which fees were timely paid application for which fees were timely paid and application for which fees were timely paid application for the fees were timely paid applicat	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as compounds again their use.  Icant, this international searce paid by the applicant, this ir paid, specifically claims:	formula Ia in formula I, Ia  follows: st cancer.  ch report covers all searchable claim international search report covers on
Claim numbers 1-6,8 Claim Due t Or 1  VI.XI OBSERVATIONS WHIT This International Searching Au  1. Claims: 1-4 2. Claims: 5-4  I.XI As all required additional of the international applications of the required searching Au  2. As only some of the required additional of the international applications of the intern	### 12. Formula Ia in Claim 1.  The the number of possible by a full search is not the full search for the full search fees were timely paid by the applicational application for which fees were timely paid by the applicational application for which fees were timely paid by the applicational application for which fees were timely paid by the application and the full search fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application.	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as compounds again their use.  Icant, this international search paid by the applicant, this international specifically claims:	formula Ia in formula I, Ia  follows: st cancer.  ch report covers all searchable claim international search report covers on
Claim numbers 1-6,8 Claim Due t Or 1  VI.XI OBSERVATIONS WHIT This International Searching Au  1. Claims: 1-4 2. Claims: 5-4  I.XI As all required additional of the international applications of the required searching Au  2. As only some of the required additional of the international applications of the intern	### 1. The number of possible to a full search is not the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search fees were timely paid by the application.	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as compounds again their use.  Icant, this international search paid by the applicant, this international specifically claims:	formula Ia in formula I, Ia  follows: st cancer.  ch report covers all searchable claim international search report covers on
Claim numbers 1-6,8 Clail Due t or  VI.XI OBSERVATIONS WH  This International Searching Au  1. Claims: 1-4 2. Claims: 5-  1.X As all required additional of the international applications of the required searching applications of the international applications of the international applications of the international applications of the international applications of the internations of t	### 12. Formula Ia in Claim 1.  The the number of possible by a full search is not the full search for the full search fees were timely paid by the applicational application for which fees were timely paid by the applicational application for which fees were timely paid by the applicational application for which fees were timely paid by the application and the full search fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application for which fees were timely paid by the application.	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as compounds again their use.  Icant, this international search paid by the applicant, this international specifically claims:	formula Ia in formula I, Ia  follows: st cancer.  ch report covers all searchable claim international search report covers on
Claim numbers 1-6,8 Clail Due t or  VI.XI OBSERVATIONS WH  This International Searching Au  1. Claims: 1-4 2. Claims: 5-4  1. XI As all required additional of the international applications of the international	### 1. The number of possible the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search is not the number of possible to a full search fees were timely paid by the application and application for which fees were timely paid by the application of the claims; it is covered by claim and the claims; it is covered by claim the claims.	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as compounds again their use.  Icant, this international search paid by the applicant, this ir paid, specifically claims:  ant. Consequently, this internumbers:	formula Ia in formula I, Ia  follows: st Cancer.  ch report covers all searchable claim international search report covers on
Claim numbers 1-6,8 Clail Due t Or  VI.XI OBSERVATIONS WH  This International Searching Au  1. Claims: 1-4 2. Claims: 5-4  I.XI As all required additional of the international applications of the internation first mention firs	### 1. The number of possible to the number of possible to a full search is not the full search for the full search fees were timely paid by the application.  ###################################	ole compounds of t possible.  ACKING 2 International application as compounds again their use.  Icant, this international search paid by the applicant, this ir paid, specifically claims:  ant. Consequently, this internumbers:	formula Ia in formula I, Ia  follows: st Cancer.  ch report covers all searchable claim international search report covers on
Claim numbers 1.6,8 Claim Due to Or I  VI.XI OBSERVATIONS WHIT This International Searching Au  1. Claims: 1.4 2. Claims: 5.4 2. Claims of the international applications of the	### 1. The number of possible to the number of possible to a full search is not the full search for the full search fees were timely paid by the application.  ###################################	compounds of t possible.  CKING 2  International application as compounds again their use.  Icant, this international search paid by the applicant, this international search paid, specifically claims:  ant. Consequently, this internumbers:	formula Ia in formula I, Ia  follows: st Cancer.  ch report covers all searchable claim international search report covers on
Claim numbers 1.6,8 Claim Due to Or I  VI. XI OBSERVATIONS WHET This International Searching Au  1. Claims: 1.2. Claims: 5.4  1. XI As all required additional of the international applications of the international search first mention and As all searchable claims of the invention first mention and As all searchable claims of the invention first mention and As all searchable claims of the invention first mention and As all searchable claims of the invention first mention and As all searchable claims of the invention first mention and As all searchable claims of the invention first mention and the invention first mention a	### 1. The number of possible to the number of possible to a full search is not the full search for the full search fees were timely paid by the application.  ###################################	compounds of t possible.  CKING 2  International application as compounds again their use.  Icant, this international search paid by the applicant, this international search paid, specifically claims:  ant. Consequently, this internumbers:	formula Ia in formula I, Ia  follows: st Cancer.  ch report covers all searchable claim international search report covers on

EP 9001800

SA 41059

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 21/08/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

	Publication date		t family iber(s)	Publication date
DE-A- 2524959	09-12-76	AT-B- BE-A- CA-A- CH-A- FR-A,B GB-A- JP-C- JP-A- JP-B- LU-A- NL-A-	349007 842689 1076584 603608 2313052 1547452 1261481 52007960 59038230 75077 7605841	12-03-79 08-12-76 29-04-80 31-08-78 31-12-76 20-06-79 25-04-85 21-01-77 14-09-84 09-03-77 07-12-76
EP-A- 0013376	23-07-80	US-A- DE-A- AT-T- AU-B- AU-A- CA-A- JP-B- JP-C- JP-A- US-A-	4087535 	02-05-78 03-07-80 15-06-82 02-06-83 19-06-80 17-08-82 13-07-89 09-03-90 24-06-80 18-08-81 28-09-82
EP-A- 0217206	08-04-87	DE-A- AU-B- AU-A- JP-A- US-A-	3534440 588629 6316786 62072614 4965276	02-04-87 21-09-89 02-04-87 03-04-87 23-10-90
EP-A- 0274443	13-07-88	AU-B- AU-A- JP-A- US-A-	598893 1003788 63174988 4816467	05-07-90 14-07-88 19-07-88 28-03-89
NL-A- 7605841	07-12-76	DE-A- AT-B- BE-A- CA-A-	2524959 349007 842689 1076584	09-12-76 12-03-79 08-12-76 29-04-80



EP 9001800

SA 41059

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 21/08/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
NL-A- 7605841		CH-A- 603608 FR-A,B 2313052 GB-A- 1547452 JP-C- 1261481 JP-A- 52007960 JP-B- 59038230 LU-A- 75077 US-A- 4087535	31-08-78 31-12-76 20-06-79 25-04-85 21-01-77 14-09-84 09-03-77 02-05-78
DE-A- 2854439	03-07-80	AT-T- 1067 AU-B- 529341 AU-A- 5385379 CA-A- 1129867 EP-A,B 0013376 JP-B- 1033470 JP-C- 1549167 JP-A- 55083767 US-A- 4284786 US-A- 4351841	18-08-81
DE-A- 2524929	.16-12-76	AT-B- 343641 BE-A- 842688 CA-A- 1082202 CH-A- 627444 FR-A,B 2313031 GB-A- 1555555 JP-C- 1309436 JP-A- 52007929 JP-B- 60032620 LU-A- 75075 NL-A- 7605845 US-A- 4061767	08-12-76 22-07-80 15-01-82 31-12-76 14-11-79 26-03-86 21-01-77 29-07-85 07-03-77 07-12-76
EP-A- 0257882	02-03-88	AU-B- 604737 AU-A- 7668187 JP-A- 63239259 US-A- 4892963	11-02-88 05-10-88

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeiche

T/EP 90/01800

			iternationales / international of a / 22	16
KI ASSI	FIKATION	DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei meh	reren Klassifikationssymbolen sind alle at	nzugeben
nt .CI	31/42	2, C 07 C 255/21, 255/23,	C 07 D 261/18, 31//	66, 413/12
RECHE	RCHIERTE	SACHGEBIETE		
		Recherchierter Mind	estprüfstoff ' essifikationssymbole	
assifikatio	onssystem			
	6	A 61 K, C 07 C, C 07 D		
nt.Cl.				
		Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff geh	örende Veröffentlichungen, soweit diese	
		unter die recherchierten S	Sachgebiete fallen	<del></del>
		VERNEEENTI ICHIINGENS		
	HLAGIGE	VERÖFFENTLICHUNGEN <sup>9</sup> nnung der Veröffentlichung <sup>11</sup> ,sow <del>e</del> it erforderlich u	inter Angabe der maßgeblichen Teile <sup>12</sup>	Betr. Anspruch Nr. 13
Art*	Kennzeich	inding der Veronentitieneng ,		
A	DE,	, A, 2524959 (HOECHST AG) 9. Dezember 1976		1-4,11-12
		siehe Ansprüche; Tabell	.e	
İ	in	der Anmeldung erwähnt		
x	<b>-11</b>	der mineralis of water		5-7
^				1
ŀ		- ALLEGE (MORGISE 30)		1-4,11-12
A	EP	, A, 0013376 (HOECHST AG)		1 4,11
		23. Juli 1980	ananyiiaha	1
		siehe Zusammenfassung;	Alispruche	1
1	in	der Anmeldung erwähnt		
	5 1	- 001700C (VOTOTICE 3C)		1-4,11-12
A	EP	, A, 0217206 (HOECHST AG)		,
		8. April 1987 siehe Zusammenfassung;	Anspriiche	
		Siene Zusammenrassung,	Mispidone	
1			./.	
			• •	
1		10		
• Besond	ere Kategor	ien von angegebenen Veröffentlichungen <sup>10</sup> : ng die den allgemeinen Stand der Technik	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach	dem internationalen An-
"A" Verd	öffentlichur niest aber	ng, die den allgemeinen Stand der Technik nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	meldedatum oder dem Prioritatsdati	Midiest sondern nur ZUIT
### #1am	Dekum	ant das jedoch erst am oder nach dem interna-		
tion	alen Anmel	dedatum veromentiicht worden ist	oder der ihr zugrundenegenden inter	The angegoes is
"L" Ver	öffentlichu	ng, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch	"X" Veröffentlichung von besonderer Be te Erfindung kann nicht als neu ode	r auf erfinderischer Tätig
		cheinen zu lassen, oder durch die das Veröf- tum einer anderen im Recherchenbericht ge-	keit beruhend betrachtet werden	
				edeutung; die beanspruch
and	eren beson	ideren Grund angegeben ist (wie ausgeführt) ng, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	te Erfindung kann nicht als auf ei	die Veröffentlichung M
, eine bez	e Benutzun ieht	g, eine Ausstellung oder andere moonsmoon	ruhend betrachtet werden, wend einer oder mehreren anderen Veröf- gorie in Verbindung gebracht wird einen Fachmann naheliegend ist	fentlichungen dieser Katt und diese Verbindung fü
turr	röffentlichu n, aber nach nt worden is	ng, die vor dem internationalen Anmeldeda- i dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffent- it	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derse	elben Patentfamilie ist
IV RESC	CHEINIGU	NG		harshanbarichte
Date	m des Ahso	hlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec	merchenner ients
			03.09.91	<b>^</b> .
	5. Jur	ni 1991		
later	nationala P	techerchenbehörde	Unterschrift des bevollnächtigten Bed	eperation, Lilt
inter	HOUNDING I		M/ Lean 1	on der Drift
		Europäisches Patentamt	Mma. M. V	aii 00.

WEITERE ANGABEN ZU BLATT 2
MELLENE ANGABER TO BEALL
V. BEMERKUNGEN ZU DEN ANSPRÜCHEN, DIE SICH ALS NICHT RECHERCHIERBAR ERWIESEN HABEN <sup>1</sup>
Gemäß Artikel 17 Absatz 2 Buchstabe a sind bestimmte Ansprüche aus folgenden Gründen nicht Gegenstand der internationalen
Recherche gewesen:  1. Ansprüche Nr, weil sie sich auf Gegenstände beziehen, die zu recherchieren die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
1. L. Anspruche Nr Well ale alon du Gegensteines soulents, die de state de la constant d
·
The state of the s
2. Ansprüche Nr, weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderunger so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
so wenig entsprechen, data eine sinnvolle internationale nechelene mont data getangen and an arrangement and a
3. Ansprüche Nr. 1-6, 8-12.
Formel Ia im Ansprüch 6 wurde gelesen wie Formel Ia
im Ansprüch 1.
Auf Grund der Zahl der mögstehen vollständige Recherche Formel I, Ia oder Ib ist eine vollständige Recherche
nicht möglich.
DED FOCINIDANC?
VI. X BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG <sup>2</sup> Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
1.Patentanspruche: 1-4,11-12: Verwendung bekannter verbindungen
gegen krebserkrankungen.
2.Patentanspruche: 5-10: Neue verbindungen und deren verwendung
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
The state of the s
Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebuhren rechtzenig ein hern gezählt worden sind, nämlich
2. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich
2. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebuhren rechtzertig ein in i
tionale Recherchenbericht nur auf die Anspruche der Internationalen Anmeidung, für die Gestung gestellt der Anspruche der Internationale Recherchen
tionale Recherchenbericht nur auf die Anspruche der Internationalen Anmeidung, für die Gestung gestellt der Anspruche der Internationale Recherchen
tionale Recherchenbericht nur auf die Anspruche der Internationalen Anmeidang, ist die Gebeuren geweine der Anspruche der Internationalen Anmeidang, ist die Gebeuren geweine der Anspruche der Internationalen Anmeidang, ist die Gebeuren geweine der Internationalen Anmeidang geweine der Internationalen Anmeidang geweine der Internationalen geweine geweine der Internationalen geweine gewein
tionale Recherchenbericht nur auf die Anspruche der Internationalen Anmeidung, für die Gestung gestellt der Anspruche der Internationale Recherchen
3. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchen bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchen bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:  Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht verlangt.
3. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchen bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:  4. Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht verlangt.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchen bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:  Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht verlangt.

101/21 20/01000

### ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9001800 SA 41059

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 21/08/91 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht Datum der ngeführtes Patentdokument Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE-A- 2524959	09-12-76	AT-B- 349007 BE-A- 842689 CA-A- 1076584 CH-A- 603608 FR-A,B 2313057 GB-A- 1547457 JP-C- 1261481 JP-A- 52007960 JP-B- 59038230 LU-A- 75077 NL-A- 7605841 US-A- 4087531	08-12-76 29-04-80 31-08-78 231-12-76 220-06-79 125-04-85 021-01-77 014-09-84 09-03-77 107-12-76
EP-A- 0013376	23-07-80	DE-A- 285443 AT-T- 106 AU-B- 52934 AU-A- 538537 CA-A- 112986 JP-B- 103347 JP-C- 154916 JP-A- 5508376 US-A- 428478 US-A- 435184	7 15-06-82 1 02-06-83 9 19-06-80 7 17-08-82 0 13-07-89 7 09-03-90 7 24-06-80 18-08-81
EP-A- 0217206	08-04-87	DE-A- 353444 AU-B- 58862 AU-A- 631678 JP-A- 6207261 US-A- 496527	9 21-09-89 6 02-04-87 4 03-04-87
EP-A- 0274443	13-07-88	AU-B- 59889 AU-A- 100378 JP-A- 6317498 US-A- 481646	8 14-07-88 8 19-07-88
NL-A- 7605841	07-12-76	DE-A- 252495 AT-B- 34900 BE-A- 84268 CA-A- 107658	7 12-03-79 9 08-12-76



## ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9001800 SA 41059

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten

Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 21/08/91

Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichu
NL-A- 7605841		CH-A- 603608 FR-A,B 2313052 GB-A- 1547452 JP-C- 1261481 JP-A- 52007960 JP-B- 59038230 LU-A- 75077 US-A- 4087535	31-08-78 31-12-76 20-06-79 25-04-85 21-01-77 14-09-84 09-03-77 02-05-78
DE-A- 2854439	03-07-80	AT-T- 1067 AU-B- 529341 AU-A- 5385379 CA-A- 1129867 EP-A,B 0013376 JP-B- 1033470 JP-C- 1549167 JP-A- 55083767 US-A- 4284786 US-A- 4351841	15-06-82 02-06-83 19-06-80 17-08-82 23-07-80 13-07-89 09-03-90 24-06-80 18-08-81 28-09-82
DE-A- 2524929	16-12-76	AT-B- 343641 BE-A- 842688 CA-A- 1082202 CH-A- 627444 FR-A,B 2313031 GB-A- 1555555 JP-C- 1309436 JP-A- 52007929 JP-B- 60032620 LU-A- 75075 NL-A- 7605845 US-A- 4061767	12-06-78 08-12-76 22-07-80 15-01-82 31-12-76 14-11-79 26-03-86 21-01-77 29-07-85 07-03-77 07-12-76 06-12-77
EP-A- 0257882	02-03-88	AU-B- 604737 AU-A- 7668187 JP-A- 63239259 US-A- 4892963	03-01-91 11-02-88 05-10-88 09-01-90

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS	•
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	٠
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☑ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
✓ SKEWED/SLANTED IMAGES	
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
OTHER:	

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)